

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

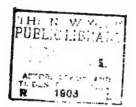
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.



JANAESDERICHT



3 =	20			
			3)	
		NI.		



Jahresbericht

über die Fortschritte der

CHEMIE

Bericht

über die

Fortschritte der Chemie und verwandter Theile anderer Wissenschaften

Für 1894

 $\begin{array}{c} B\,ra\,u\,n\,s\,c\,h\,w\,e\,i\,g\\ \\ Druck\,und\,\,Verlag\,\,von\,\,Friedrich\,\,Vieweg\,\,und\,\,Sohn\\ \\ 1\,9\,0\,2 \end{array}$

Jahresbericht

über die Fortschritte der

CHEMIE

nd verwandter Theile anderer Wissenschaften

Begründet von

J. Liebig und H. Kopp

unter

Mitwirkung namhafter Fachgenossen

herausgegeben von

G. Bodländer, W. Kerp

und

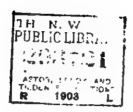
G. Minunni

Für 1894

Erster Theil

Physikalische und anorganische Chemie ausschliesslich der anorganischen Analyse

 $footnotemark{Braunschweig}$ Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn $footnotemark{1902}$



Alle Rechte, namentlich dasjenige der Uebersetzung in fremde Sprach vorbehalten



Inhaltsverzeichnifs des ersten Theiles.

Allgemeine und physikalische Chemie.

Atomtheorie und Anordnung der Elemente.

Allgemeines:	Solta
Unterscheidung der Gemenge von Verbindungen; Einheit des Planes in	
den Gesetzen, die die chemische und physikalische Einheit der	
anorganischen Materie im festen Zustande beherrschen: Bericht	
der Commission über Bestimmungen der Atomgewichte, die wAhrend	
1893 veroffentlicht wurden	1
Wahrscheinlichster Werth der aus den von Stas durchgeführten Unter-	
su hungen sich ableitenden Atomgewichte	2
Genaue Atongewichte, bezogen auf Silber als Einheit; graphochemisches	
Rechnen, ein neues Element aus dem rothen franzosischen Baunt	3
Die Grundlagen eines neuen Systems der Elemente	4
Atomvolumen; die Oxyde der Elemente und das periodische System;	
Verhalten der bestandigen Oxyde bei hohen Temperaturen; Be-	
standigkeit der Oxyde in Beziehung zum periodischen System	5
Magnesium im periodischen System der Elemente; Allotropie und Isomerie	В
Lagerung der Atome im Raume; chemische Eintheilungen und Sym-	_
bole im Alterthum und Mittelalter	7
Jahrbuch der Chemie	8
Bearbeitung von Roscoe-Schorlemmer's Lehrbuch der Chemie von	9
Classen	A
tochiometrie der Gase und Flussigkeiten.	
Bestimmung der absoluten Temperatur	10
Beweis des Maxwell'schen Geschwindigkeitsvortheilungsgesetzes unter	
Gasmolskulen; Thermodynamik der Gase. Vergleich der Annähe-	
rungen au die Gesetze von Joule, Mariotte und Gay-Lussac;	
das Joule'sche und das Mariotte'sche Gesetz in realen Gasen .	11
Experimente über die Beziehungen zwischen Druck, Volumen und	
Temperatur bei verdunnten Gasen	12
, Ceber den inneren Druck in Gasen; über die Function e in der Zu-	
standsgleichung von van der Waals	13
Vergleichung der von Amagat beolachteten und der nach der van der	
Wasis'schen Formel berechneten Isothermen	14
Diffusion von Gazen; Burchgang von Wasserstoff durch eine Scheide-	15
wand aus Palladium und der Druck, den er erzeugt	15

84	No.
Zur Dampsdichtebestimmung und über ein Verfahren, ohne Luft- oder	
Wasserpumpe zu evacuiren; actinische Wärmetheorie und che-	
mische Aequivalenz	16
sättigten Dampfes und der inneren Verdampfungswärmen	17
Die specifischen Wärmen von Gasen bei constantem Volumen. II. Theil.	17
Kohlendioxyd	18
Bestimmung des Einflusses des Druckes auf die specifische Wärme,	10
unterhalb und oberhalb der kritischen Temperatur	19
Experimenteller Beweis für den rein zufälligen Charakter des kritischen	**
Zustandes	20
Bestimmung der Volumina von Flüssigkeit und Gas oberhalb der kriti-	
schen Temperatur; flüssiger und gasförmiger Zustand	21
Neue Methode, die kritischen Temperaturen zu bestimmen, mittelst des	
kritischen Brechungsindex; Verhalten der Kohlensäure bei der	
kritischen Temperatur	22
Kritischer Zustand; Gesetz der correspondirenden Zustände und die	
Methoden für die Messung der kritischen Elemente	23
Bemerkung über van der Waals' Veraligemeinerungen, die correspon-	
direnden Temperaturen, Drucke und Volumina betreffend	24
Näherungsgesetz über die Aenderung des Druckes gesättigter Dämpfe.	25
Einfluss der relativen Volumina von Flüssigkeit und Dampf auf den	
Dampfdruck der Flüssigkeit bei constanter Temperatur; Dampf-	
	26
	27
Gesetz der correspondirenden Siedetemperaturen; zur Prüfung von	00
	28
Zur Wahrung der Allgemeingültigkeit des Gesetzes der correspondiren- den Siedetemperatur	96
Frennung von drei Flüssigkeiten durch fractionirte Destillation; Methode	34
der fractionirten Destillation, an der Untersuchung des raffinirten	
	50
	\$1
Regelmässigkeiten von Siede- und Schmelzpunkten	33
Anwendung der Trouton'schen Regel auf die gesättigten Alkohole der	
	33
	34
Die kritische Dichte; die Formel von van der Waals; Bestimmung	
	35
Aenderung der Oberflächenspannung mit der Temperatur; Complexität	_
Che Disposition ton I result Established Cin	36
Molekularformeln einiger Flüssigkeiten nach ihrer Oberflächenspannung	
	3.
Die Molekularformeln einiger Flüssigkeiten aus ihrer molekularen	
Opermentation occurred	3 6
Die molekulare Oberflächenenergie der Ester und ihre Aenderung mit	
der chemischen Constitution; die molekulare Oberflächenenergie	39
von Mischungen sich nicht associirender Flüssigkeiten	20

	Seite
Bestemmung des Gefrierpunktes des Wassers	59
Bestimming der Gefrierpunkte von sehr verdünnten Losungen	60
Bestimmung der Gescierpunktserniedergung von Losungen	
Gefrierpunkte concentrater Losangen	62
Erstarrungspunkt verschiedener Mischangen von Alkohol und Wasser .	- 100
Verdünnungswarmen concentrirter Chlorealeiumlösungen	
Dichten von Chlorcalciumlosungen, Knicke der Hydrattheorie; Depres-	11-19
ann einiger Körper in Atkohol-Wasser-Gemischen	65
Maximale Gefrierpunktserniedrigung in Gemischen zweier Flussigkeiten	
Gefrierpunkte von Legirungen, in denen Thallium Lösungsmittel ist;	
Erstarrungspunkt von dreifachen Legirungen	
Specifische Warmen einiger Lösungen von organischen Körpern	68
Wärmeausdehnung und Compressibilitat von Losungen	48
Correspondirende Lösungen; Einfluss des Druckes auf die Eigenschaften	
von Lösungen	70
Wärmeausdehnung einiger Lösungen in Alkohol, Aether, Benzol und	
Schwefelkohlenstoff; Dichtigkeit verdünnter, wässeriger Lösungen.	
atomares und molekulares Lösungsvolumen	71
Beziehung zwischen der Dichte einer Salzfösung und dem Molekutar-	
gewicht des gelosten Salzes; Volumenanderungen beim Muschen	
zweier Flüssigkeiten im Vergleiche mit dem kryoskopischen Verhalten	
Volumenänderungen bei der Neutralisation atarker Sauren und Basen	2.3
Diffusion von Gasen in Wasser; Diffusionsfähigkeit einiger Elektrolyte	
in Alkohol; zar Lehre von der Constitution der Losungen; innere	
Reibung der Lossangen	74
Elasticitat von Gelatinelosungen; Lösungen und Pseudolösungen	75
2. Ali manda faran Vincani	
Stochiometrie fester Körper:	
Vergleich von Metallen mit ihren Oxyden, Sulfiden, Hydroxyden und	
Halogenverbindingen bezuglich der Krystallform	76
Zusammenhang zwischen chemischer und krystallographischer Ein-	
fachheit	77
Chemische und krystallographische Einfachheit	76
Ueber Krystalltypen bei Metallen, ihren Oxyden, Sulfiden, Hydroxyden	
und Halogenverbindungen historische Notiz; mikroskopische Metallo-	
graphur	19
Thalliumsilbernitrat als schwere Schmelze zu Mineraltrennungen	80
Volumentheorie der krystallisirten Kerper	32
Molekulargewicht und Dachte der Korper im festen und flussigen Zu-	
stanle, die specifischen Gewichte einiger Edelsteine	202
Bestimmung der Volumenanderung beim Schmelzen für eine Anzahl	
von Elementen	64
Schmelzpunktebestimmungen bei Glubhitze	=5
Hochhegende Schmelzpunkte	46
Verfluchtigung von Salzen während der Verdampfung; Vorkommen	
gewisser for den Flussigkeits oder Gaszustand charakteristischer	
Rigenschaften bei festen Metallen	87
Zähigkeit fester Körper	28

	56116
Adhasion von Aluminium und einigen anderen Metallen an Glas;	
chemische Bindung des sogen. Krystallwassers in den Mineralien.	89
Physikalische Eigenschaften der wassertreien und wasserhaltigen Ver-	
budungen	90
Bindung des Wassers in anorganischen Salzen; Constitution hydrati-	
sirter Verbindungen, Bestimmung kleiner Dissociationsspannungen,	
speciell krystallwasserhaltiger Salze	91
Dissociation der Salzhydrate und ähnlicher Verbindungen	92
Wasserhaltige Metallehloride; das Hydrogel und das krystallinische	
Hydrat des Kupferoxyds	93
Hydrogele ,	94
Ten peraturveränderungen durch Beruhrung von Flüssigkeiten mit ge-	
pulverter Kieselsäure	95
Zersetzung von Flussigkeiten in Bernhrung mit Kieselsaure 9	6, 97
Adsorption; Natur der Krafte, welche bei der Farberei in Frage kommen	98
Theorie des Fürbens; substantive Farbstoffe und substantives Farben	99
Theorie des Farbeprocesses	101
Einfluse der Structur der Gespinnstfasern auf die Aufnahme von Faib-	
stoffen	102
Theorie des Färbeprocesses	103
Jodometrische Versuchs und Beitrag zur Kenntnifs der Jodstarke	104
Ceber die blaue Jodstärke u die molekulare Structur der gelösten Stärke	105
Molekulargewichtsbestimmung an festen Lösungen; Gleichgewicht	
zwischen Wasser, Kautschuk und Aether	106
Sedimentation und Farbstoffabsorption; elektrische Convection, Sedi-	
mentation und Diffusion	107
Kunstliche Färbung von Krystallen und amorphen Körpern	108
Zur Kenntnifs des Isomorphismus	109
Chemische Verbindungen isomorpher Körper	110
Isomorphie von Nitraten, Chloraten, Bromaten (Jodaten) zweiwertliger	
Elemente; Zusammenhang zwischen den krystaltographischen	
Eigenschaften von isomorphen Salzen und dem Atomgewicht der	
darin enthaltenen Metalle; eine vergleichende Untersuchung der	
n rmalen Sulfate von Kalium, Rubidium und Casium	111
Eigenschaften isomorpher Körper	112
Emflus der chemischen Constitution anorganischer Stoffe auf ihre	
Fahigkeit, feste Lösungen zu bilden	113
Kroskopisches Verhalten von Substanzen mit einer dem Lösungsmittel	
gleichen Constitution	114
1- Xylol als Loaungamittel bei kryoskopischen Untersuchungen; Ge-	
frierpunkte isomorpher Mischungen	115
Schmelzpunkts isomorpher Salzgemische	116
Set melzpunkte von isomorphen Gemischen gewisser Doppelcarbonate;	
das allgemeine Gesetz der Loslichkeit normaler Körper	117
Gegennentrige Löslichkeit der Salze	118
Betalelspunkte von Salzmischungen	119
Schwelzpunkt von Gemischen isomorpher Salze: Losliel keit der Misch-	
Arvstalle einiger isomorpher Salzpaare	120

Inhaltsverzeichnifs.

	Sette
Bestimmung des Gefrierpunktes des Wassers	
Bestimming der Gefrierpunkte von sehr verdünnten Lösungen	60
Bestimmung der Gefrierpunktserniedrigung von Lösungen	. 61
Gefrierpunkte concentrirter Lösungen	62
Erstarrungspunkt verschiedener Mischungen von Alkohol und Wasser.	63
Verdunnungswarmen concentrirter Chloralleiumlosungen	654
Dichten von Chlorcalciumlösungen, Knicke der Hydrattheorie; Depres-	
sion einiger Körper in Alkohol-Wasser-Gemischen	
Maximale Gefrierpunktserniedrigung in Gemischen zweier Flussigkeiten	
Gefrierpunkte von Legirungen, in denen Thallium Losqugemittel ist;	
Erstarrungspunkt von dreifachen Legerungen	
Specifische Warmen einiger Lösungen von organischen Körpern	
Warmeausdehnung und Compressibilitat von Lösungen	
Correspondirende Lösungen; Einfluss des Druckes auf die Eigenschaften	
von Lötungen	
Wärmeausdehnung einiger Lösungen in Alkohol, Aether, Benzol und	
Schwefelkohlenstoff; Dichtigkeit verdinnter, wasseriger Lösungen:	
atomares und molekulares Lösungsvolumen	
Beziehung zwischen der Dichte einer Salzfösung und dem Molekular-	
gewicht des gelosten Salzes; Volumenanderungen beim Mischen	
zweier Flüssigkeiten im Vergleiche mit dem kryoskopischen Verhalten	
Volumenänderungen bei der Neutralisation starker Säuren und Basen	
Diffusion von Gasen in Wasser; Diffusionsfahigkeit einiger Elektrolyte	
in Alkohol; zur Lehre von der Constitution der Lösungen, innere	
Reibung der Losungon	
Elasticitat von Gelatinelosungen; Lösungen und Pseudolösungen	
Dissipant ton dissenting order and readmontailen	10
tochiometrie fester Korper:	
Vergleich von Metalten mit ihren Oxyden, Sulfiden, Hydroxyden und	
Halogenverbindungen bezüglich der Krystallform	
Zusammenhang zwischen chemischer und krystallographischer Em-	
facilities	
Chemische und krystallogenphische Einfachheit	78
Heber Krystalitypen bei Metallen, ihren Oxyden, Suifiden, Hydroxyden	
und Halogenverbindungen historische Notiz; mikroskopische Metallo-	
graphie	
Thalliumsi bernitrat als schwere Schmelze zu Mineraltrennungen	
Volumentheorie der krystallisirten Korper	
Mileku'argewicht und Dichte der Korper im festen und flüssigen Zu-	
stande, die specifischen Gewichte einiger Edelsteine	
Bestimmung der Volumenänderung beim Schmelzen für eine Auzahl	
von Elementen	
Schmelzpanktsbestimmungen bei Glunhitze	
Hochliegende Schmelzpunkte	
Verfluchtigung von Saizen während der Verdampfung; Vorkommen	
gewisser für den Flassigkeits- oder Gaszustand charakteristischer	
Eigenschaften bei festen Metallen	
Zahokeit fester Korner	

Inhaltsverzeichnufs.	IX
	Helte
Adhasion von Aluminium und einigen anderen Metallen an Glas;	
chemische Bindung des sogen Krystallwassers in den Mineralien . Physikalische Eigenschaften der wassertreien und wasserhaltigen Ver-	89
bindungen	90
	91
•peciell krystallwasserhaltiger Salze	92
Dissociation der Salzhydrate und ahnlicher Verbindungen	92
Wasserbaltige Metallehloride; das Hydrogel und das krystallinische	93
Hydrat des Kupferoxyds	94
Bydrogele	04
Temperaturveränderungen durch Beruhrung von Flossigkeiten mit ge-	20
pulverter Kieselsaure	95
Zersetzung von Flüssigkeiten in Berührung mit Kieselsäure 9	
Adsorption: Natur der Kräfte, welche bei der Färberei in Frage kommen	98
Theorie des Farbens, substantive Farbstoffe und substantives Farben	99
Theorie des Farbeprocesses	
Emiliofs der Structur der Gespinnstfasern auf die Aufnahme von Farb-	100
stoffen	102
Theorie des Farbeprocesses	103
Ceber die blane Jodstarke u. die molekulare Structur der gelösten Stärke	104
Molekulargewichtsbestimmung an festen Lösungen; Gleichgewicht	160
zwischen Wasser, Kautschuk und Aether	106
Sedmentation und Farbstoffabsorption; elektrische Convection, Sedi-	100
mentation and Diffusion	107
Kunstliche Farbung von Krystallen und amorphen Körpern	108
Zur Kenntnis des Isomorphismus	100
Chemische Verbindungen isomorpher Körper	110
comorphie von Nitraten, Chloraten, Bromaten (Jodaten) zweiwerthiger	160
Elemente Zusammenhang zwischen den krystaltographischen	
Eigenschaften von isomorphen Salzen und dem Atomgewicht der	
darin enthaltenen Metalle; eine vergleichende Untersuchung der	
normalen Bulfate von Kalium, Rubidium und Casium	111
Eigenschaften isomorpher Korper	112
Einfluss der chemischen Constitution anorganischer Stoffe auf ihre	
Falogkert, feste Lösungen zu bilden	113
Kryoskopisches Verhalten von Bulutanzen mit einer dem Lösungsmittel	
gleichen Constitution	114
- Xylol als Lösungsmittel bei kryoskopischen Untersuchungen; Ge-	
freerpunkte isomorpher Mischungen	115
chmelzpankte isomorpher balzgemische	116
Schmelzpunkte von mumorphen Gemuschen gewisser Doppelcarbonate;	
das allgemeine Gesetz der Loshchkeit normaler Kotner	117
Begenzeitige Löshehkeit der Salze	118
Schmelzpunkte von Salzmischungen	119
chmelzpankt von Gemischen isomorpher Salze: Loslichkeit der Misch-	
krystalle einiger isomorpher Salzphare	190

		_
	Turklik de de Milakkense Hericana Der Colonia	Seite
	Löslichkeit der Mischkrystalle isomorpher Salzpaare	121
	Löslichkeit von Mischkrystallen; der specifische Leitungswiderstand	
	und der Temperaturcoefficient der Kupfer-Zinklegirungen	122
	Die elektromotorische Kraft von Legirungen in einer Volta'schen Zelle	128
	Vorgänge bei Umschmelzungen von Blei-Zinnlegirungen	124
	Zusammensetzung und Constitution gewisser Legirungen	125
	Chemische Natur der Metalllegirungen	126
	Constitution der Legirungen	129
I	obslichkeit:	
	Die angenommene Beziehung zwischen der Löslichkeit eines Gases	
	Die angenommene beziehung zwischen der nosnenkeit eines Gases	1.00
	und der Viscosität des Lösungsmittels	130
	Absorption des Wasserstoffs in Wasser und in wässerigen Lösungen .	131
	Löslichkeit von Wasserstoff in Salzlösungen	132
	Lysimeter, ein Apparat zur Löslichkeitsbestimmung; Experimental-	
	untersuchungen über gesättigte Lösungen	133
	Gleichzeitige Löslichkeit mehrerer Salze	134
	Löslichkeit der Nichtelektrolyte in Gemischen zweier Flüssigkeiten	135
T	hermochemie:	
	Das Princip der maximalen Arbeit und der Entropiebegriff	136
	Das mechanische Wärmeäquivalent; Correcturen bei thermochemischen	100
	Messungen; Neuerung am Eiscalorimeter	137
	Kohlenuntersuchung; Bestimmung des Heizwerthes der Brennmate-	
	rialien mit Hülfe des neuen Mahler'schen Calorimeters	138
	Salzbildung in alkoholischer Lösung	139
	Substitution alkoholischer Radicale, die an Kohlenstoff oder Stickstoff	
	gebanden sind; thermochemische Constanten einiger vielatomiger	
	Basen	140
	Wärmewerth des Glycogens und isomerer Säuren von der Zusammen-	
	setzung C7H6O2 und C8H8O2	141
	Wärmewerth der Bestandtheile der Nahrungsmittel	142
	the same was managed and Tribit surfaces and the same	
8	pectralanalyse, Lichtabsorption:	
_	•	
	Das Leuchten der Gase	142
	Spectralanalyse	143
	Die Veränderungen im Spectrum der Kohlenelektroden und der Ein-	
	flus einer Substanz auf das Spectrum einer anderen	144
	Linienspectra	146
	Methode zur Wiedergabe von Metallspectren; Spectra von Blei, Zinn,	
	Arsen, Antimon, Wismuth	147
	Das Spectrum von metallischem Mangan, Manganlegirungen und von	
	manganhaltigen Verbindungen	148
	Funkenspectra einiger Mineralien; die Farbe von Salzen in Lösungen	149
	Hypothese der Färbung der Ionen	
		150
	Absorptionsspectren von farblosen und gefärbten Gläsern mit Berück-	
	sichtigung des Ultraviolett	151

ptisches Brechungsvermögen:	Salte
Vorrichtung zur Erzeugung von monochromatischem Licht beliebiger	-
Wellenlängen und ihre Verwendung bei krystallopuschen Unter-	
suchungen	152
Refractometer mit heizbarem Hohlprisma: Bestimmung des Brechungs-	
exponenten nichthomogener Flussigkeiten, refractometrische Unter-	
suchungen	153
Refractometrische Untersuchungen	154
Formel fur die specifische und die Molekularrefraction; Anwendung	
des Refractometers zur Untersuchung chemischer Reactionen	155
Aemlerung des Brechungsindex bei Beactionen	150
Brechungsvermögen des Sauerstoffs, des Schwefels und des Stickstoffs	
in heterocyklischen Kernen; Atomrefraction des Selens	157
Brechungsvermögen der carbonythaltigen Verbindungen	158
Brechungsvermögen der Carbonylgruppe	160
Atomrefraction einiger Elemente	161
Brochungsvermögen organometallischer Verbindungen	162
Lichtbrechung und Dichte verdunnter Lösungen; Brechungsindices	202
von Mischungen von Wasser und Alkoholen mit Fettsauren	163
Refractometrische Bestimmung der Zusammensetzung wässeriger	
Losungen	164
Brechungsexponenten von Schwefel- und Phosphorlösungen in Schwefel-	
kohlenstoff	185
rehung der Polarisationsehene (naturliche und magnetische):	
Bezeichnung des Drehungsvermögens activer Korper	165
Die Natur des molekularen Drehungsvermogens	146
Einduß der Temperatur auf das optische Drehungsvermögen	167
Umkehrung des Vorzeichens für das optische Drehungsvermogen .	168
Veranderung des Drehungsvermögens mit der Temperatur	189
Uebereinanderlagerung der optischen Wirksamkeit mehrerer asymme-	
trischer Kohlenstoffstome in demselben Molekül	170
Aenderung des optischen Drehungsvermogens in der Weinsäurereilie	
und über das Drehungsvermogen geloster Stoffe	
Drehungsvermögen in der Weinsaurereihe	172
Dissociation and dem optischen Drehungsvermogen	173
Beziehungen zwischen dem Lichtbrechungs- und Drehungsvermogen	110
chemischer Verbindungen und eine neue Bestimmungsmethode	
der specifischen Drehung	174
Beziehung zwischen Lichtbrechung und Dreibing	175
Drehungsvermogen geloster Stote	
Das specifische Drehungsvermogen der optisch activen Bubstanzen iu	
Lösungen	177
Einflus der annen Natrium - und Ammoniummolybdate auf das	
Drehungstermogen der Rhamnose	178
Bestimmung der Rotationsdispersion mit Hulfe von Strahlenfiltern	179

	Selle
Bestimmung der Rotationsdispersion	180
Beziehungen zwischen der naturlichen und der elektromagnetischen	
Brehung der Polarisationsebene; das magnetische Drehungsver-	
mogen von Chlorwasserstoff in verschiedenen Lösungsmitteln, sowie	
von Natriumchlorid. Lithi imchlorid und Chlor	181
Das magnetische Drehungsvermogen einiger Halogeuderivate der Fett-	
sauren, sowie der Essignaure, Propionisiure, des Phosgens und des	
Aethylcarbonats	182
Das magnetische Prehungsvermogen von Verbindungen, die vermuthlich	
Acetylgruppen enthalten oder aus Ketonen entstanden sind	183
Dispersion des magnetischen Drehungsvermögens im ultrarothen Spec-	
trum beim Schwefelkohlenstoff	184
Luminescenz:	
Fluorescenzerscheinungen	185
Natur der Phosphorescenz	186
Einwirkung von Kathodenstrahlen auf emige Salze 187,	881
Experimentaluntersuchung über den Einfluß der Temperaturerniedri-	
gung aut die Phosphorescenzerscheinungen	189
Verhalten der Phosphorescenzerscheinungen bei sehr tiefen Tempe-	
raturen; Phosphorescenz und Lichtwakung bei niederen Tempe-	
raturen	190
Lichterscheinungen wahrend der Krystallisation	191
Photochemie:	
Experimentalentersuchung über den der chemischen Lichtwirkung ent-	
sprechenden Energieaufwand. Temperatur und photochemische	
Wirking	192
Lichtempfindliche Elektrode; zur Kenntnifs der photochemischen Wir-	100
king in Lesungen	193
Lachtwirkung in Elektrolyten	194
Jodkahumzersetzungswerth des Sonnenlichtes in den Hochalpen; Zer-	
setzung der Oxalsiure unter Einwirkung des Sonnenlichtes	195
Wasserstoffsuperoxyd bei der Zersetzung von Oxalsaure	196
Lichtempfindliche Nickelsalze; Einfluts der sogenannten chemischen	
Lichtintensität auf den Gestaltungsprocess der Pflanzenorgane;	
Lichtwirkung auf technische Farbstoffe	197
Lichtwirkung auf Farbstoffe	198
Nascirendes Suber, des latente Bild; elektromotorische Reihe der	
photographischen Entwickelungeflüssigkeiten	199
Theorie der chemischen Entwickelung; Entwickler für Eisenoxalat-	
hilder	200
Chemie der Entwickler; Entwickler für Bromsilbergelatine, neue Classe	
von Entwicklern	201
Entwickelung des latenten photographischen Bildes durch die Alkali-	
superoxyde; neue Entwickler für Eisenchloridbilder	202
Lichtgerbung, naue Verwendung der Chromgelatine; neue Fixirsalze;	
Rh danammen, Sulfocaroamid und Thiosmanin als Fixirmittel .	203

Inhaltsverzeichnifs.	XIII
	Seite
Kallitypie, Similiplatinproces; praktischer Werth des Similiplatin-	Serre
papiers and Nicol's Kallitypiepapier; Platintonung	204
Ceber das Tonen von photograph. Billerbildern mit den Ferrocyaniden	0.10
der Metalle, die hamsere-Lippmann'sche Farbenphotographie	205
The second of th	
Elektrochemie.	
Allgemeines:	
Das Elektron oder Atom der Elektricitat; Bestimmung von Dielektri-	
citateconstantum	206
Beziehung zwischen Dielektricitatsconstante und chemischer Constitu-	
tion des Dielektricums	207
Dielektricitätsconstante des Eises	208
Dielektricitatsconstante des Glases; Dielektricitatsconstanten fester und	
optische Brechungsexponenten geschmolzener Salze; dielektrische	
Polarisation von Flussigkeiten, Messung der Dielektricitätscon-	
stanten von Wasser, Alkohol etc.; Einfluss des Druckes auf die	
Dielektricitätsconstante des Wassers und des Aethylalkohols	209
Villari's kritischer Punkt beim Nickel	210
Magnetouringsstarke bei Nickel	211
Elektrostriction durch freie lonen; Theorie der elektrolyt. Dissociation	212
-1A # 6 1-1-16 10	
eitfähigkeit:	
Continuarliche Elektricitätsleitung durch Gase	212
Anwendung der Eiektricität, um die Phasen gewisser chemischer Re-	
actionen zu verfolgen	213
Tauchelektroden für Widerstandsbestimmung in Elektrolyten, elektro-	
lytische beitfabigkeit schwach dissonirter Stoffe	214
Widerstandsbestimmung von Elektrolyten mit constanten oder mit	
Wechselströmen; Anomalie des Leitvermögens wasseriger Losungen	017
bei 4°	215
Beeinflussung der Molekularleitschigkeit der Essigsüure durch kleine	216
Mengen anderer elektrolytischer Substanzen, Anwendung der	
Theorie der isohydrischen Lösungen	217
Aenderung der Leitfahigkeit einer Losung durch Zusatz von kleinen	021
Meugen eines Nichtleiters, Abnahme der molekularen Leitfahig-	
keit einiger starken organischen Säuren bei Ersatz des Lösungs-	
wassers durch Alkohol, Leitfahigkeit von einigen Salzen in Aethyl-	
and Methylalkohol	218
Rinfluss des Druckes auf die Leitsahigkeit von Elektrolyten, Aende-	
rungen des elektrischen Widerstandes wässeriger Lösungen und	
der galvanischen Polarisation mit dem Drucke	219
Anomales Verhalten von Flüssigkeitswiderstanden gegen Wechselstrome	220
Elektrolyse mit Wechselstrom; elektrochemische Methode der Beobach-	
tung von Wechselstromen: Bestimming der Form periodischer	
Strome als Zeitfunction mittelst der elektrochemischen Registrir-	
methode; Erscheinung beim Durchgang der Elektricitat durch	
schlecht leitende Flüssigkeiten	221

Elektromotorische Kräfte:	
	Seite
Mittel zur Compensation der elektromotorischen Kraft Directe Messung elektromotorischer Kräfte; Thermoelektricität chemisch	
reiner Metalle	222
Theorie d. Capillarelektrometers; Capillarelektrometer u. Tropfelektroden Elektrische Capacität des Quecksilbers und die Polarisationscapacitäten im Allgemeinen; Capacität des Capillarelektrometers und die	
Initialeapacität des Quecksilbers; Polarisationscapacitäten	224
Flüssigkeitsketten; Auflösung von Metallen in galvanischen Elementen; Lösungstension von Metallen	
Einwirkung concentrirter Säuren auf gewisse im Contact mit einander befindliche Metalle	
Potentialdifferenzen zwischen Metallen und Elektrolyten; Thermo-	
elemente aus Metallen und Salzlösungen	
Thermoelektrische Eigenschaften von Salzlösungen	228
Elektrolyten und den elektrischen Transport der Wärme in den	
Elektrolyten; elektrochemische Untersuchungen	
Studien zur Volta'schen Kette	230
Krystallisation einiger Metalle, wenn man sie auf Lösungen ihrer	23U
Chloride in Salzsäure einwirken lässt; ein eigenthümlicher Fall	-
von Metallabscheidung	
Abscheidung der Metalle aus verdünnten Lösungen	
Bildung von Legirungen auf nassem Wege	233
Potential des Wasserstoffs und einiger Metalle	234
Elektromotorische Kraft des Clark'schen Normalelementes	235
Darstellung von Clark'schen Normalelementen	
Clark-Element während der Stromabgabe	
Thermochemische Vorgänge im Secundärelement; die Theorie der Blei-	
accumulatoren nach M. G. Darrieus und Beitrag zur Frage der	
Lebensdauer der Bleisammler	
Messung der elektromotorischen Größen an Accumulatoren	
Reactionen an der Superoxydelektrode; Darstellung der wirksamen	
Masse für Sammelbatterien; die Chlorid-Accumulatoren-Batterie	240
Batterieschalter für Accumulatorenbatterien; zweckmäßige Anordnung	
von Accumulatoren für chemische Laboratorien	
Der alkalische Zink-Kupfer-Accumulator im Trambetrieb; das Magne- siumelement; kleines Trockenelement	242
Verbesserungen in primären Volta'schen Batterien; Vorgänge im	374
Leclanché-Element und in einigen analogen Elementen; See-	
wasser als chemischer und mechanischer Depolarisator für Pri-	
märbatterien; Gasketten	949
Ueber die Condensation der Gase der Elektrolyse durch poröse Körper	240
und besonders durch die Metalle der Platingruppe; Anwendungen	
auf das Gaselement, elektrische Accumulatoren unter Druck	
Ausbreitungswiderstand u. Polarisation an Elektroden von kleiner Ober-	
fläche; Polarisation an festen Niederschlägen zwischen Elektrolyten	
,	- 70

	Selse
Der zeitliche Verlauf der Selbstpolarisation in geschlossenen Amalgam-	
polarisationselementen; die kathodische Polarisation, Verlauf und	
Große der gulvanischen Polurisation bei festen Kathoden	248
Elektrolyse und Polarisation von Salzgemischen	247
Gesetze der galvanischen Polarisation und Elektrolyse; Zersetzungs-	
spannung der Alkalisalze	248
Ueber die kleinste zur Elektrolyse von Elektrolyten nothwendige elektro-	
motorische Kraft; Grenzen der Elektrolyse, primäre oder secun-	
dare Wasserzersetzung	249
Grundgesetz der Elektrolyse	250
Elektrolyse:	
Die wissenschaftliche Elektrochemie der Gegenwart und die technische	
der Zukunft; Elektricitatzwerke und Elektrochemie.	000
Einflus der Elektrochemie auf die chemische Industrie; technische	200
Anwendung der Elektricität in der organischen Chemie; Ver-	
wendung der Elektrolyse in technisch-chemischen Processen; eine	
wirthschaftliche Frage der Elektrochemie; Thermoelement	(85.9
Anode zur Elektrolyse von Saizlösungen; Kohleneicktrode mit Metall-	201
kern: Verbesserungen in der Construction von Kohleelektroden .	OLO
Darstellung von Kohleelektroden; Ferrosilicinmanode; Circulations-	202
vorrichtungen au elektrolytischen Apparaten; Elektrolyse von	
	253
Vergleichungen des elektrischen Verhaltens einer gewöhnlichen und	200
other Pukall'schen Thonzelle; Verbesserungen in Materialien für	
Diaphragmen für elektrolytische Processe und als Filtermaterial;	
Verbesserung in elektrolytischen Apparaten; elektrolytische Dar-	
stellung von Sauerstoff und den Halogenen; technische Elektrolyse	254
Das Ohm sche Gesetz und elektrochemische Vorgange in ihren Be-	
ziehungen zur Badspannung; Einflufs von Stromdichte und Con-	
centration auf den Verlauf elektrochemischer Reactionen; wimen-	
schaftliche Aufgaben der Elektrochemie	255
Bildang schwimmender Metallblätter durch Elektrolyse; elektrochemische	
Bereitung von Zinkoxydkahlösung	256
Emige elektrochemische Versuche	257
Elektrosynthesen durch directe Vereinigung der Anionen schwacher	
organischer Säuren	258
Apparate for den Hörsaal und dan Versuchslaboratorium; neue Er-	
scheinungen bei der Schmelzung und Verflüchtigung durch den	
elektri-chen Ofen, quantitative Analyse durch Elektrolyse	259
Die von Rüdorff empfohlenen Methoden der quantitativen Analyse	
durch Elektrolyse; elektrochemische Notizen	260
The state of the s	261
Elektrolytische Trennungen	262
Chemisches Gleichgewicht	
Das Chemometer; Dielektricitatsconstante und chemisches Gleich-	269

		Seite
	Geschwindigkeit der Ionen und das relative Ionisationsvermögen der	•
	Lösungsmittel; das chemische Gleichgewicht in seiner Abhängigkeit	
	von der Temperatur	264
	Endothermische Reactionen, verursacht durch mechanische Kraft	265
	Einwirkung andauernden, gleitenden Druckes	266
	Chemische und mechanische Energie	267
	Chemische und mechanische Energie	201
	Löslichkeit des sauren Kaliumtartrats bei Gegenwart anderer Salze;	
	fractionirte Fällung	268
	Löslichkeit von Doppelverbindungen; gesättigte Lösungen von Mag-	
	nesiumehlorid und Kaliumsulfat oder von Magnesiumsulfat und	
	Kaliumeblorid	269
	Graphische Darstellung der heterogenen Systeme aus ein bis vier	
	Stoffen mit Einschluss der chemischen Umsetzung	270
	Graphische Darstellung von Gleichgewichten	271
	Gleichgewichte zwischen flüssigen und festen Phasen im System:	
	Wasser, Chlorwasserstoff, Eisenchlorid; die Lösungstension als Hülfs-	
	mittel für die Bestimmung von Umwandlungstemperaturen	272
	Das Umwandlungselement und eine neue Art seiner Anwendung	273
	Dissociationstheorie der Lösungen	274
		314
	Die elektrolytische Dissociation und das Verdünnungsgesetz in or-	
	ganischen Lösungsmitteln	275
	Bestimmung der relativen Affinitäten einiger Säuren; Affinität der	
	mehrbasischen Säuren	276
	Affinitätsgrößen einiger schweselhaltiger Substitutionsderivate der	
	Essigsäure und der Propionsäure	277
	Affinitätsgrößen der Basen	279
	Affinitätegrößen der Säuren. Affinität einiger Basen in alkoholischer	
	Lösung	280
	Relative Stärke oder Avidität schwacher Säuren; Affinitätsconstanten	
	schwacher Säuren und die Hydrolyse der Salze	281
	Hydrolyse von Salzen schwacher Säuren und Basen; elektrolytische	-
	Dissociation des Wassers	252
	Dissociation des Wassers	200
E	Reactionsgeschwindigkeit:	
_		
	Methoden und Apparate zur Verfolgung von Gasreactionen bei ge-	
	wöhnlicher Temperatur durch Beobachtung von Volumenänderungen	28-
	Reactionsgeschwindigkeit und Siedepunkt; Geschwindigkeit der Re-	
	duction des Eisenchlorids durch Zinuchlorür; Verseifungsge-	
	schwindigkeit einiger Ester	285
	Verseifungsgeschwindigkeit einiger Ester	286
	Verseifungsgeschwindigkeit des Methylacetats durch Wasser und deren	
	Minimalwerth; Geschwindigkeit des Ueberganges von Aldoximen	
	in Säurenitrile	287
	Reactionsgeschwindigkeit in nicht homogenen Systemen	288
	Geschwindigkeit der Oxydation von Phosphor, Schwefel und Aldehyd	
	Oxydationsgeschwindigkeit von Aldehyd	290
	Eigenartiger Fall von Selbstentzündung	901

Inhaltaverzeichnifs.	XVII
	Seite
Seibstentzundung von Oelen auf Baumwolle und von Heu Verbrennung der gebrauchlichen Schießpulversorten; über moderne	
Explosivatoffe Einflus der Gelatine auf die doppelte Zersetzung der Salze; Geschwindigkeit der Reaction zwischen Jodathyl und Aethylsulfid für sich oder in Gegenwart von Wasser	l . 294
Einwirkung neutraler Lösungsmittel auf die Geschwindigkeit der Bildung von Triathylaulfinjedid; Affinitätscoefficienten zwischen Alkylaulfiden und den Alkyljodiden	
Elektrolytische Dissociation und Verdünnungsgesetz in organischen Lösungsmitteln; Phason u. Bedingungen beim chemischen Austausch	l.
Die Inactivitat des gebrannten Kalkes; Einfluß von Feuchtigkeit auf den Eintritt chemischer Reactionen	ī
Wirkung von trockenem Ammoniak auf trockenes Kohlendioxyd; Verhalten der flussigen Kalium-Natriumlegirung gegen trockenen	
Sauerstoff	. 298
Anorganische Chemie.	
Apparate und Methoden.	
Selbstthätige, stetig wirkende Quecksilberluftpumpe für chemische	
Zwecke	
Queckalberluftpumpe nach Sprengel, Regulirungsvorrichtung zur Dursteilung beliebiger Minderdrucke; zur Gasentwickelung	
Continuarlich wirkende Gasentwickler	302
rates; Sicberheutsrohr	303
neuer Schwefelwasserstoffentwicklor	304
Schwefelwasserstoffentwickler; Nitrogenerator	
verbesserte Wasch- und Absorptionsflasche	
Elementaranalyse mit einem Hahn	
Aerodekterkelbehen; Apparat zum Bestimmen des specifischen Ge- wichtes von Gasen; Vermeidung des Auskochens von Barometer-	
robren	
atraction and Destillation:	
Zur Dialyse; Extractionsmuhle	310 311
Modification von Knorr's Extractionsapparat; Benzinextraction und Extractionsapparate; neue Siedegefalse	312
Apparat zur Vacuumdestillation: neue Fractiomrapparate	

E

XVIII Inhaltsverzeichnifs.

and any hard that the man and the control of the co	Seite
Eine Einrichtung, beliebig viele Dampfdestillationen nach Bedarf aus-	
führen zu können	314
Umkehrbarer Vorstofs für Kühler; Reagenzglaskühler; zeriegbare	315
thönerne Kühlschlangen mit genau oben abgeschliffenen Stofs-	
flächen	21.6
Dephlegmator	317
Brenner. Thermometer. Oefen:	
Vorrichtung zum automatischen Anzünden oder Auslöschen der Gas-	
flammen in einer bestimmten Zeit; Bunsenbrenner mit Sicher-	
heitskorb	317
Benzinkocher; Lampe zum Brennen von Paraffinölen mit rauchloser	
Flamme für den Laboratoriumsgebrauch	318
Selbstthätige Spiritusgebläseflamme; elektrisches Gebläse	319
Spiralförmiges Gebläse; Anwendung des Barothermoskops und der ab-	
soluten Millesimalscala in Theorie und Praxis	320
Absolute Temperaturscala	321
Toluolthermometer; verbessertes Quecksilberthermometer für hohe Tem-	
peraturen; Thermometer mit elektrischer Temperaturankündigung	
für Laboratoriumstrockenschränke	322
Thermometer für höhere Temperaturen	323
Neue Luftpyrometer	324
Neuere Fortschritte in der Pyrometrie	325
Dampfüberhitzer; Muffelöfen	326
Muffel für die Veraschung von Zucker; ein Explosionsofen zur Ver-	
hütung des Springens von Einschmelzröhren	827
Regulirung der Temperatur in Trockenkästen; Trockenschränkchen	
aus Aluminium; Trockenkasten	328
Entwässerung hygroskopischer Substanzen; Luftbad	329
Trockenschränke	330
Vacuumwasserbad für Temperaturen von 100°C und höher; Labo-	
ratoriums-Vacuumapparat mit Porcellanschale; Vacuumverdampf-	
apparat für Laboratorien	331
Automatischer Meldeapparat für Wasseröfen und Wasserbäder	332
Heber zur Erhaltung eines constanten Flüssigkeitsstandes; Apparat für	
constantes Niveau	333
Kräftige und einfach construirte Kältemaschine	334
Wägen und Messen:	
Colorimetrischer Apparat; Verhältnife der Baccharimetergrade zu Kreis-	
graden für Natriumlicht	335
Polarisationsvorrichtungen; Spiegelphotometer; Justirung einer Wage	336
Sicherheitsvorrichtung für Reiter; Verbesserungen an analytischen	
Wagen; Modification der Mohr'schen Wage	337
Westphal'sche Wage für Wachs und Harze	338
Neues Gewichtsaräometer; verbessertes Pyknometer. Apparat zum	
Ahwiigan von Flüssigkaiten	990

	Inhaltsverzeichnifs.	XIX
		Seite
	Melsapparat für Flüssigkeiten; Instrumente zur Gradufrung und Kali-	
	brirung von Melsgefalsen	340
	Apparat zum schnellen Aichen von Kolhen, Pipetten und Büretten .	341
	Einfaches Geräth für erleichtertes Einstellen schäumender Flussig- keiten auf die Marke; Modification von Literfluschen	14:2
	Kalibriren von Pipetten; automatische Pipette; selbsteinstellende Meß-	142
	pipette; Burettenfuller	343
	Biretten	344
	Hangende Bürette; Apparat für die Massanalyse	345
	Troputasche für Masstussigkeiten	346
	Viscosinister	
	Consistenzprüfung der Maschinenfette	348
R	thr- und Filtrirapparate:	
		944
	Schuttelwerk; elektrisch betriebene Centrifuge	348
	foriumsturbine	349
	Heifsluitmotoren; Retorten- und Filtrirstativ; nitroceilulosebaitiges	
	Filtrirpapier; verbesserte Filterscheibe	350
	Waschflasche mit Druckluft; Filtrir- und Fällungsapparat	351
	Analysentrichter; Gooch'scher Tiegel; biegsame Metallschläuche;	
	Apparate aus Silver	353
	Bequemer Heberaussauger; Korkpresse; neues Gerätheglas	359
	Aufbewahrung reiner askalischer Lösungen; Glasatzflussigkeit	354
¥	orlesungaversuche.	
	Elektrischer Ofen	354
	Temperaturveranderung beim Auflösen	355
	Elektrolyse der Salze; Reaction zur Illustration der Dissociationser-	
	schemungen	
	Veranschanlichung der neueren Theorie der Elektrolyse	
	Demonstration von Elektrolysen	
	Demonstration des Faraday schen Gesetzes	380
	Experimente mit fester Kohlensaure	
	Ueber Acetylen, eine Warnung; Versuche mit Aether	
	Quantitative Arbeiten für das Aufangsstudium der Chemie	364
	Metalloide.	
W	auserstoff, Sauerstoff:	
	Verhältnis zwischen den Atomgewichten des Wasserstoffs und Sauer-	
	stoffs	308
	Vorkommen von Wasserstoff und Methan in dem rückständigen Stick-	
	stoff des Blutes, uber die Existenz eines besouderen "status nascens" Status nascendi; Sauerstoff in der Sonnenatm sphare	
	Bauerstoffausscheidung chromophylhaltiger Pflanzen, Abhängigkeit des	368
	Ergrunens von der Wellenlange des Lichtes	389

		Serie
	Darstellung einer Manganatmasse zur Sauerstoffgewinnung aus atmo-	
	sphärischer Luft; Entwickelung von Chlor bei der Erhitzung eines	
	Gemisches von Kaliumchlorat und Manganauperoxyd	370
	Linien-pectrum des Sauerstoffs, Sauerstoffspectrum bei höherer Tem-	
	peratur; Erhitzen von Gasen auf elektrischem Wege	371
	Verbesserte Form von Ozonapparaten; Bildung von Ozon; atmo-	
	spharisches Ozon; Löslichkeit von Ozon	372
	Reines Wasser; specifische Warme des Wassers zwischen 0 und 22°;	
	specifische Würme des Wassers unter constantem Volumen; Farbe	
	des Wassers; hoble pyramidale Eiskrystalle	373
	Künstliches Eis; Untersuchung schleimiger Wasser; chemische Unter-	
	suchungen im östlichen Mittelmeer	374
	Veränderlichkeit in der Zusammensetzung von Seewassern mit der	
	Trefe und der Jahreszeit, Bedeutung der Nitrile in Trinkwassern	375
	Trinkwasser und seine Verunreinigungen; Aetzkalk enthaltendes	
	Brunnenwasser; Veränderungen von Flufswasser durch die Ab-	
	wasser einer Chlorkaliumfabrik	376
	Naturliche Verminderung der gelösten organischen Substanz im Fluß-	
	wasser; Selbstreinigung der Flüsse	377
	Selbstreinigung der Flusse, Verfahren, Wasser in großen Mengen	
	kemifrei zu machen	578
	Betriebsfuhrung von Sandtiltern; Verfahren, Wasser mittelst Zinnoxyd	
	zu reinigen; Reinigung des Dampfkesselspeisewassers; Abwässer-	
	reinigung	.179
	Wasserwolfsuperoxyd der atmosphärischen Luft und der atmosphärischen	
	Niederschlage	, 381
	Nachweis von Wassarstoffsuperoxyd in den grouen Pflanzen; Zer-	
	setzung von Johkalnumlusung	382
1	slogene:	
	Fluoplumbata und freies Fluor	383
	Verbindung von Fluorwasserstoff mit Wasser; Untersuchung der	
	wasserfreien krystallisuten Fluoride; Fluorgehalt der Knochen	
	und Zahne; zur pharmakologischen Kenntnife der Halogene	384
	Darstellung von Chler für Laboratoriumszwecke	385
	Die Rolle des Chlorest nums bei der Woldon'schen Braunstein-Rege-	
	nerrung; Darstellung von Chlor aus Saizsaure in wasseriger	
	Losung mittelst Salpetermure und Schwefelmure	386
	Diratellung von Chlor; technische Gewinnung von Chlor beim Am-	
	moutakproceis	387
	Gewinning von Ammoniak, Chlor und Chlorwasserstoff aus Chlor-	
	ammontum; Condensation von Salzaure durch Lange-Rohr-	
	mann'sche Plattenthürme; Bleichverfahren mittelst kunstlicher	
	Ozonnebel und schwacher Chlorbinchsalzbaungen	388
	Elextrodensystem zur Zerlegung von Salzbaungen für Bleichtbussig-	715.5
	ketten; Desinfectionen durch Elektricität	488
	Elektrolytusche Ibeanfertionen	
	ENTREETED COOR ENTERINECTION OF THE PROPERTY O	3390

Inhaltsverzeichnifs.	XXI
	Beita
Löslichkeit des Jods in Schwefelkoblenstoff und die Natur dieses	Della
Losungavorganges	391
Der Losungezustand des Jods und die wahrscheinliche Ursache der	
Farbenunterschiede seiner Lösungen	393
Dissociation von Kahumtrijodid in wasseriger Lisung; Zersetzung des	
Jodwasserstoffgases in der Hitze	394
Einwirkung von Eisenchtorid und von Ferrisulfat auf Jodkalium und Jodwasserstoff	395
Einwirkung von Ferriacetat auf Kaliumjodid und Jodwasserstoff	398
Einwirkung von Reductionsmitteln auf Jodenue	397
Wirkung von Hitze auf Jodate und Bromate	398
Schwefel, Selen:	
Vorkommen von Schwefel in Rufsland; Darstellung von Schwefel	
aus Schwefelkiesen unter gleichzeitiger Gewinnung von schwefel- saurem Eisenoxydul	398
Darstellung von Schwefel aus Schwefelwasserstoff und schweftiger	1780
Saure, Condensation des bei der unvollkommenen Verbrennung	
von Schwefelwasserstoff erzeugten gasförmigen Schwefels; Linien-	
spectron des Schwefels und dessen Nachweis in Metallverbindungen	399
Die elektrischen Eigenschaften des reinen Schwefels	400
Zähigkeitzänderung bei geschmolzenem Schwefel; Löslichkeit von	
Sulfur praecipitatum in Schwefelkohlenstoff	401
Oxydation von Phosphor, Schwefel und Aldebyd, oxydirende Wirkung	400
der Luft auf Schwefel	492
Wirkung des Schwefels bei Gufseisen; Wirkung von Kohlensäure, Kohlenoxyd, Schwefelwasserstoff und Wasser- und Leuchtgas auf	
den thierischen Organismus. Rostofen für Schwefelmetalle und	
andere Zwecke	403
Specifische Warme der flüssigen schwefligen Saure; Entsäuerung der	
Röstgase durch Schwefelcalciumlauge	404
Elektrolyse ammoniakalischer Sulfitlösungen; Einwirkung von Thionyl-	
chlorid auf Mineralsauren	405
Verbesserungen in der Schwefelskurefabrikation	408
Concentration von Schwefelsäure	407
elektrischer Warme zur Concentration der Schwefelsäure; Zer-	
storung der Balpetersäure bei der Concentration der Behwefelbäure	
durch Ammonsulfat	408
Schwefelaurefabrikation in Amerika; Hydrat der Schwefelsäure als	
mikroakopisches Losungsmittel	409
Gefrierpunkte von Schwefelsäure verschiedener Concentration	410
Verbindung von Schweielsäure mit Wasser in Gegenwart von Esaigsäure	411
Krystallographie der normalen Kalium-, Rubidium- und Casiumsul-	
fate; Reactionsgeschwindigkeiten in inhomogenen Systemen; Zer- setzung des Sulfurylchlorids	410
Binge zu Vorlesungsversuchen geeignete Reactionen überschwefel-	412
saurer Salze; Studium der Saure S ₄ O ₇ ; unterschweflige Saure .	413

8

	Sette
Vereinigung von Selen mit Wasserstoff in ungleich erwarmten Räumen	414
Einfluis des Drackes auf die Bildung von Selenwasserstoff	415
ickstoff:	
Ueber eine bei der Bestimmung der Dichte des Stickstoffs sich zei-	
gende Anomalie	415
Verhalten des auf chemischem Wege erhaltenen und des atmosphärischen	
Stickstoffs im flussigen Zustande	416
Natur des Stickstoffs; chemische Constitution der Atmosphare; freier	
Sauerstoff in der Atmosphare	417
	418
Plüssige atmospharische Luft	420
Spectrum der elektrischen Entladung in flüssigem Sauerstoff, Luft und	
St.ckstoff	421
Fixirung des atmosphärischen Suckstoffs durch die Mikroorganismen	422
Aufnahme von freiem Stickstoff durch Nichtlegummosen, Einfluts der	
Kaliumsalze auf die Nitrification	423
Einfluis der Chloride auf die Nitrification; Nitrification an Mauern	424
Bildung secundarer stickstoffhaltiger Producte bei der Verbrennung	
an der faft	425
Bei der Aufeinanderwirkung von Ozon und Ammoniak sich bildende	
Nebenproducte	428
Synthetis he Daratellung von Ammoniak; Gewinnung rhodanfreier	
Ammoniaksalze; Emflufs gewisser Metalle auf die Stabilitat des	
Ammoniumainalgames	427
Einfluis des Stickstoffs, des Stickoxyduls und des Stickoxyds auf Al-	
kaliammonium	428
Bildungsweise von Hydrazin auf anorganischem Wege	429
Metallidoppelsalze des Diamoniums und Diamids	430
Reactionen des Hydrazins	431
Matalldoppelsalze des Hydrazins	432
Salze der Stickstoffwasserstoffsnure; anorganische Halogenstickstoffe	433
Jodatickstoff	434
Bestandigkeit und Darstellung des freien Hydroxylamms	4.35
Verbindungen des freien Hydroxylamins mit einigen Metallsalzen	436
Reaction zwischen salzsaurem Hydroxylamin und Natriumnitrit	437
Ueber das Nitramid: Darstellung von Stickstofloxydul, Fabrikation	
und Compression des Suckoxyduls	438
Physicalische Eigens hatten des reinen Stickoxyduls; Zusammen-	
setzung und Bildungswärme des Hydrats des Stickoxyduls	439
Einwirkung des Stickoxydes auf emige Metalle bei hoherer Tem-	
per stur: Stickstofftmoxyd (Salpetrigsaureanhydrid)	4411
Nichtexistenz des gasförmigen Salpetrigsäureanhydrids	441
Salpetrige Saure in Lesungen von Salpetersaure	
Darstellung von Nitriten, Darstellung von Ammoniumnitrit	443
Zerlegbarkeit der Nitrite durch Hydroxylamin; Salze der stickoxyd-	
schweftigen Saure	444
Elektrolyse der Nitrosylschwefelsaure in schwefelsaurer Losung	440
7	

Inhaltsverzeichnifs. X	XIII
Oximidosulfonate oder Sulfazotate	Seite 446
Oximidosulfonate	447
zwischen Saurechloriden und Nitraten	448
hosphor.	
Darstellung von Phosphor aus den Phosphaten mittelst Aluminium; Einwickung des Aluminiums auf Sulfate und Chloride	449
Darstelling von Phosphor und von Phosphorwasserstoff	450
Emwirkung von Phosphorwasserstoff auf Kaliumammonium und Natr- ammonium: Einwirkung von Chlor auf Phosphoniumjodid: Ver-	
bindungen der Sulfide des Phosphors, Arsens und Antimons mit den Halogenen	451
Sulfophosphide der Metalle; neue Reihe von Sulfophosphiden, die Thio- hypophosphate	452
Phosphorp ntoxyd	458
Prufung von Acid. phosphoricum; eigenthumliche Phosphorsdure; eigen-	
thumlich verunreinigte Phosphorsaure	455
schliefeung von natürlichen oder künstlichen Phosphaten; Dar- stellung von löslichen Phosphorsäure-Doppelverbindungen der Al-	
kalien mit Zinn, Kupfer, Zink, Wismuth und Antimon	456
gesattigt orthophosphorsaures Ammoniumoxyd	457
Condensationsproducte von Phosphaten und Arsenaten mit Chromaten und Sulfaten und über solche von Nitraten mit Sulfaten	458
Dismidophosphorsaure und Dismidotrihydroxylphosphorsaure	459
treu.	
Schuller's gelbe Modification des Arsens; gebes Arsen: Löslichkeit	
von atseniger Saure	462
Einfluss der arsenigen Saure auf die Vegetation der Algen	464
Kahumdoppelsalz der Arsenigsture und Schwefelsaure	465
Verbesserungen in der Reduction von Antimonerzen, Legirungen und	
Salzen und Reinigung des daber erhaltenen Metalls; Darstellung	
von Antimonfluorür-Alkalisulfat-Doppelsalzen	465
Antimonzinuober ist kein Oxysulfid; Kermesit	467
Wismuth, Vanadin, Niob, Tantal:	
Wiedergewinnung des Wismuths	467 468

Inhaltaverzeichnife.

	PAIL
Einflus der Magnetisirung und der Temperatur auf die elektrische	
Lettishigkeit des Wismuths; Wismuthsalze	469
Einwirkung von Salzsauregas auf vanadinsaures Natron; zur Kennt-	
nifs der complexen Säuren	470
	471
	473
versue he mit den Ozyden von Communan und Janear , ,	710
Kohlenstoff:	
Zur Chemie des Kohlenstoffs; Verdampfung des Kohlenstoffs	4:3
Verdampfung des Kohlenstoffs	476
Verschiedene Graphitvarietäten	475
Daratellung einer aufquelibaren Graphitvarietat; Graphite des Eisens	416
Graphite des Eisens	477
Physikalische Eigenschaften einiger aus verschiedenen Metallen ab-	417
geschiedenen Graphite; Eisen von Ovifak; Darstellung von Kohlen-	
stoff unter starkem Druck; kunstlicher Kohlenkörper, Gewinnung	
ь	478
Gasformige Zersetzungsproducte beim Erhitzen der Holzkohle auf hohe	
Temperatur und bei Luftabschluß; Einwirkung von Schwefelsaure	
auf Holzkohle	479
Einwirkung der Schwefelsäure auf Kohle	480
Veranderung von Steinkohlen unter Wasser; Gasgehalt der Kohle	451
Destillation von Torf	482
Studien uber Brennmaterialien	483
Wärmeproduction durch Verbrennung von Kohlen 484,	
	400
Wärmeverlust bei unvollkommener Verbrennung, Erzeugung bezw. Re-	
generirung von Kohlenoxydwasserstoffgasen bei der continuirlichen	
Wasserstofferzeugung; Entfernung der im Wassergas befindlichen	
gasförmigen Eisenverhindung (Eisenkohlenoxyd); Gewinnung von	
Halbwassergas; Dowson-Gas	486
Zur Carburationstrage	487
	488
Unvollstandige Verbrennung einiger gasförmiger Kohlenstoffverbin-	
dungen; Verbrennungsproducte von Leuchtgas bei Benutzung	
	489
Minimalmengen von Kohlendioxyd und Stickstoff in der Luft, welche	
verschiedene Flammen zum Erlöschen bringen; Structur und	
	490
Education der Zeit auf die Absorption des Konienoxyas durch die Lint	493
Vereiugung von Chlor mit Kohlenoxyd unter dem Einfluß des Lichtes;	
2	493
Bildung von Kohlenssure und Absorption des Sauerstoffs durch von	
	49%
Ueber Kohlensaurehydrat und die Zusammensetzung der Hydrate von	
Gasen	494
Eigenschaften des Schwefelkohlenstoffs; Einfluss technisch und hy-	
gienisch wichtiger Gase und Dampfe auf den Organismus. Schwefel-	
kohlanstoff und Chlorschwafal	49-

Silicium, Titan:	Seita
Einwirkung des elektrischen Bogens auf Diamant, amorphes Bor und	
krystallisirtes Silicium; Darstellung und Eigenschaften des kry-	
stallisirten Siliciumcarbids; Carborandum	498
Daratellung von Carborundum	499
Silicium verbindungen	500
Krystallochemische Theorie der Silicata	501
kalischen Eigenschaften	502
Zusammensetzung des Apophyllits	503
Constitution der Zeolithe	
Der feurige Plufs und die Silicate 506, 507,	
Vorkommen von Oyan-Stickstoff-Titan im Ferromangan	509
Zirkon, Thor, Zinn, Germanium:	
Leber die Verflüchtigung von Kieselsäure und Zirkonerde und über die	
Reduction dieser Verbindungen durch Kohlenstoff; Ohloride des	
Zirkons	509
Thoriummetaoxyd und dessen Hydrate	510
Reinigung des Thoroxyds	511
Verbindungen der Thorerde mit Phosphoreaure und Vanadinsaure	512
Schwefelverbindungen des Thoriums	513
Gewinnung von Zinn; Bildung der grauen Modification des Zinns	514
Verschiedenes Verhalten und Structur des aus verschiedenen Lösungen	
gefallten metallischen Zinns und die Darsteilung reinen Zinn-	
pulvers; zinnhaltige Conserven	515
Argyrodit und ein neues Sulfostanuat des Silbers aus Bolivia	517
Argyroun and our neares outrostender des others ans bouvis	211
Metalle.	
Natrium:	
Bleichpulver	518
Zersetzung von Natriumbioxyd durch Aluminium; Verhalten des Na-	
triumsuperoxyds gegen Sauren	519
Verhalten des Natriums iperoxyds gegen Alkohol	
Verhalten des Natrumsuperoxyds gegen Jod and Bleioxyd	5.22
Durch Natriumsuperoxyd verursachte Explosion	523
Flüchtigkeit von Fluornatrium; Darsteilung von Bleichflüssigkeit durch	
Elektrolyse von Alkalichloriden	524
Dimorphie des Natrinmchlorate; Vorbereitung des Salzes für den Har-	
greavesprocefs	525
Verwerthung von saurem Natriumsulfat; Darstellung von festem über- schwefelsaurem Natron; Natriumsuckstoff	526
	527
0	528
	509
Handbuch der Sodaindustrie	539
	. (1.)

Betriebsführung und Materialienverbrauch der Ammoniaksodafabrikation	Beite 531
Darstellung von Aetzalkali, Salpetersäure und Eisenoxyd; Darstellung	
von basischen Bleisalzen und Aetzalkalien	532
Darstellung von Sulfaten, Aluminaten und Carbonaten des Kaliums	
und Natriums und Gewinnung von Salzsäure und Schwefel; Dar-	
stellung von Alkalicarbonaten	533
Darstellung von Aetzalkalien	534
Elektrolyse der Alkalichloride	585
Darstellung von kaustischem Alkali; Elektrolyse von geschmolzenen Salzen	536
Verbesserte Methode und Apparate für elektrische Zersetzung von	
Alkalisalzen; Verminderung der bei gewissen elektrolytischen Pro-	
cessen erforderlichen Energie	537
Verbesserungen in der Darstellung von Alkali; Verwendung der Chlo-	
ride von Natrium und Kalium zur Gewinnung nützlicher Pro-	
ducte; Darstellung von Natriumdicarbonat und von Soda	538
Darstellung von Alkalisilicat; Verwendung des Natriumsilicats	539
-	
Kalium:	
Oxydation der Alkalimetalle	540
Kaliumtetroxyd, Kaliummonoxyd, Kaliumtrioxyd	541
Amide von Natrium, Kalium und Lithium	548
Natriumamid	543
Natriumammonium, Natriumamid, Kaliumnitrid	544
Lithiumamid	545
Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Kalium- und Natrium-	
ammonium	546
Die Dichten von Kalium- und Natriumhydroxydlösungen 547,	
Elektrolytische Bildung von unterchlorigsauren und chlorsauren Salzen	
Elektrolytische Bildung von Hypochloriten	550
Elektrolytische Bildung von Chloraten	551
Darstellung von Kaliumchlorat auf elektrolytischem Wege	559
Fabrikation von Kaliumchlorat	553
Kaliumnatriumchlorat; Kalium jodatum	554
Beschaffenheit des Kaliumjodids Marke U. S. P	555
Raffinirverfahren für Rübenpotasche	556
•	
Rubidium, Cäsium, Thallium:	
Die Salze des Rubidiums und ihre Bedeutung für die Pharmacie	556
Rubidiumsalze	
Neue Darstellungsmethode der Alkalimetalle	559
Thermochemische Bestimmung der Einwirkung des metallischen Cä-	
siums und seines wasserfreien Oxyds auf Wasser	560
Einwirkung von Wasserstoff auf wasserfreies Cäsiumoxyd	561
Einige physiko-chemische Eigenschaften der Haloidsalze des Cäsiums.	562
Atomgewicht des Thalliums; das saure Thalliumcarbonat; Thallium-	
trijodid und seine Beziehung zu den Trijodiden der Alkalimetalle	
Hypophosphate des Thalliums	564

Beryllium, Magnesium:	Seite
Werthigkeit des Berylliums und Formel der Beryllerde; metallieque	
Reductionsmittel; Dekalydrate des Brom- und Jodmagnesiums	
Bestimmung der Dichte der geschmolzenen Magnesia	
Einwirkung des Phosphortrichlorids auf Magnesiumnitrid, über Mag-	
nesiumnitrit; ein krystallisirtes neutrale. Magnesiumcarbonat	
protesting on at least the negation readings to the contract of the contract o	001
Calerum:	
Die elektrische Leitfähigkeit einiger Lösungen von Salzen, besonders	
des Calciums, Strontiums and Baryums	
Hydrate von Calciumbromid und -jodid, basische Calciumsalze	
Aufarbeitung von Chlorcalcium- und Chlormagnesiumlaugen; freie	
alkansche Erden in carbonathaltigem Gestein	
Aetzkaik enthaltendes Brunnenwasser; das Harten des Mörtels	
Reduction von Gyps zu Schwefelcalcium	
Löslichkeit des wasserfreien Gypses; Ursache und Bedingungen der	
Erhartens von Gyps	573
Das Abbinden von Scott's Cement; Einwirkung von Wasser auf Di-	
calciumphosphat	574
Darstellung eines krystallisirten Calciumcarbids im elektrischen Ofen .	575
Darstellung von Kohlenstoffverbindungen der Erfalkahmetalle; Kessel-	
steinb.hlung	
Hartescala for Glas	577
Glasvergotdung; Einwirkung von Sauren auf Glas	578
Chemisches Verhalten von Glassorten	579
Erschemungen bei der Verwitterung der Gläser und bei der Zer-	
setzung derselben durch Wasser	
second dereton duten areas.	200
trontium, Baryom;	
L'eber den Ersatz des Kalkes durch Strontium im thierischen Orga-	
bisnius	
Zusammensetzung von Steinkohlen-Grubenwässern	
Neubestimmung des Atomicewichtes von Baryum	
Das west verbreitete Vorkommen von Baryum und Strontium in Sill-	
(Signatemen	
Baryumsaperoxyd	
Stickstoffvaryum: uber die kunstliche Darstellung der dem Apatit und	000
ier Thomasschlacke analog zusammengesetzten Baryum- und	
Strontiumverbindungen	
Untersuchung des krystallisisten Baryum- und Strontiumcarbiels	587
Bor, Aluminium, Cer:	
Dinorphie des Kalumfluoborats; die Boreaurewerke in Lardarelo;	
Fluchtigkeit des Borax	
Reaction zwischen Borax, Carbonaten und mehrwerthigen Alkoholen.	
sowie über die Zusammensetzung des Borax	
Ceber die Chlor- und Bromboracite	590
Dantellung und Eigenschaften von Borcarbid	591

		Delle
	Reduction der Thonerde durch Kohle und durch Wasserstoff	592
	Dichte einiger geschmolzener Salze; Unreinheiten des technischen	
	Aluminiums	593
	Löthen von Aluminium; Ueberziehen von Aluminium mit anderen	
	Metallen	5:14
	Giftigkeit des Aluminiums; Darstellung von Aluminiumchlorid	595
	Darstellung von Thouerde aus Thon; kryoskopische Untersuchungen	
	mit Aluminaten und Boraten von Alkalimetallen	396
	Verbesserte Darstellung von Krystallen; Darstellung von Aluminiumsulfid	597
	Schwefelsaure Thonerde des Handels	398
	Basisches Aluminiumsulfat	599
	Daratellung eines krystallisirten Aluminiumcarbids; Einwirkung des	
	Aluminiums auf Kohlenstoff und seine Verbindungen	Ben
	Versuche zur Bestimmung der Schwerschmelzigkeit feuerbestänliger	
	Thone	elo !
	Einwirkung der Sande und Wässer der Sahara auf die hydraulischen	
	Kalke; Chemie des Cers	rich.
	Chemic des Cers	Rich
	Cerdichromat und Trennung des Cers von Lanthau und Didym	8414
	taen:	
i		200
	Spectrumphotographie von elektrolytischem Eisen	604
	Allotrope Umwandlung des Eisens; Rolle der Umwandlungen des	603
	Lisons und des Kohlenstoffs bei dem Härtungsprocesse	817,2
	Umwandlungstemperaturen von Eisen und Stahl; Bildung von Eisen-	
	hochofenschincke vom thermochemischen Standpunkte aus be-	
	trachtet; Vorgange bei Darstellung von fertigem Schweißeisen	406
	aus Rohluppen	110.
	der Bolgen; über Arnold's Arbeiten über den Einfus der	
	wichtigsten Eisenbestandtheile	601
	Schwefel im Eisen	
	Entschwefelung des Roheisens; Entschwefelung des Roheisens durch	
	Baryum	6.1
	Schwefel im basischen Bessemerprocess; über die verschiedenen Arten	
	des Vorkommens von Phosphor in Eisen und Stahl	61
	Verbalten von Eisenphosphid und Eisenphosphat bei der Analyse	61
	Chemische Beziehungen von Kohlenstoff und Eisen	61 -
	Untersuchungen von Arnold und Read aber die Formen des Kohlen-	
	stoffs un Stahl	61
	Carbule des Eisens	61:5
	Vertheilung des Gesammtkohlenstoffs im Greisereiroheisen; Ersatz des	
	Kohlenstoffs durch Bor und Silicium im geschmolzenen Gufseisen	610
	Ceber gesetzmafsig varhrenden Sihciumgehalt im Roheisen eines und	
	desselben Hechofenstiches; Aluminiumzusatz zu Fluismetall	617
	Die Metall- namentlich Stahlreinigung durch Aluminium; Legirungen	
	von Eisen und Nickel	618
	Manganstahl; Versuche über ein Wolframeisen	614

	Seite
Ueber Cementstahl, Ferrochrom, Wolframeisen, Chrom- u. Wolframstahl	620
Oxydation and Corrosion von Eisen and Stahl	621
Verfahren, Eisenchlorid in feste und haltbare Form überzufuhren;	
Molekulargewicht des Eisenchloride	622
Bydrate von Eisenjedur und .bromur; über die Doppelehloride und	
-bromide von Casium, Rubidium, Kalium und Ammonium mit	
dreiwerthigem Eisen, sowie Beschreibung zweier Ferro-Ferri-	
doppelbromide	623
Künstliche Darstellung von Hamatit	624
Fabrikation von Eisenoxyd; Darstellung von Eisenoxydfarben; che-	
misches Verhalten von Arsenkies	625
Ueber Alaune und besonders über den Kali-Eisenalaun	826
ickel, Kobalt:	
Chlorirende Röstung armer Nickelerze; Nickel und dessen wichtigste	200
Leg.rungen	627
Darstellung von watz- und schmiedbarem Flussnickel und dessen Le-	200
Doppethalogenide von Casium mit Kobalt und Nickel; Entachwefelung	628
	629
won Kobalt und Nickel	630
Zur Constitution anorganischer Verbindungen	631
Constitution der Kobalt-, Chrom- und Rhodiumbasen	632
Complexe Kobaltyerbindungen	633
Xanthokobaltsalze	634
Dimitrotriximinkobaltsalze	
angan, Ohrom:	
Elektrolytische Darstellung von Mangan; Stickstoffverbindungen des	
Mangana	6.37
Einwirkung von metallischem Magnesium auf Mangansalze	638
Die Oxydationsstufe des Mangans in den bei der Beduction des Ka-	
humpermanganats entstehenden Niederschlagen	639
Schnelle Darstellung von Chrom und Maugan bei hoher Temperatur;	
neue Untersuchungen über Chrom	640
Chromarbide; reines Chrom	441
Lösungen des gramen Chromoblorids, molekulare Umlagerungen bei	
entingen Chromderivaten	642
Umwandlungen von Chromverbindungen	643
Fabrikation von Alkalichromaten; Eisenchromate	644
Chlorehromsaures Kali	645
Chir- und amidochromsaure Salze	646
Azadorhromate; Phosphorchromate	647
%-ltram, Molybdän, Uran:	
Dantellung von Wolfram, Molybelán und Vanadin um elektrischen Dien; Molybelán-, Wolfram- und Chromeisenlegirungen als Lésungen	17.6 %
En unkungen von Phosphorpentachlorid auf Molybdánsaure.	649
and a state of the	043

Inhaltaverseichnife.

		BALLS
	Phosphorpentachlorid und Wolframtrioxyd; Darstellung von Molybdän-	
	hexachlorid; Einwirkung von Molybdändioxyd auf Silbersalze	650 651
	Unorganische complexe Säuren	652
	Ammoniumverbindungen der sogenannten Phosphor- und Arsenmolyb-	
	dänsäuren	
	Complexe anorganische Säuren; Phosphorwolframsäure	
	Phosphorduodecimolybdänsäure und Phosphorluteomolybdänsäure 655	656
	Wolframvanadate	
Z	ink, Cadmium:	
	Verarbeitung zinkhaltiger Kiesabbrände durch chlorirende Böstung . Bereitung einer Zinklösung aus Zinkerz; Vorbereitung zinkischen Rohmaterials zur Elektrolyse; künstliche Krystalle von Zinkoxyd; Verbindungsform des in abgerösteten Zinkblenden verbliebenen	660
	Schwefels	661
	ealzlösungen	662
В	lei:	
	Metallurgie des Bleies; neue flüchtige Bleisulfidverbindungen	663
	Einwirkung von Bleisulfid auf das Sulfat und Oxyd des Bleies Darstellung von Chlor und raffinirtem Blei nebst Gewinnung des im	664
	Blei enthaltenen Silbers	665
	Gewinnung von reinem Blei; eigenthümliche Ausscheidung von Blei; giftige Wirkung der Bleisalze; das Doppelsalz des Trihydrats von	
	Jodlithium mit Jodblei	666
	Darstellung von Bleisuperoxyd; Darstellung der Alkalisalze der Ortho-	
_	bezw. Metableisäure; Darstellung von Bleiweiß	568
K	upfer:	
	Ueber einige sehr alte kupferne Gegenstände aus Chaldāa Neue kupferne Gegenstände aus Altägypten; langsame Veränderung	668
	von kupfernen Gegenständen im Erdboden und in den Museen . Elektrolytische Gewinnung von Kupfer; Verhalten von Coniferenhölzern	669
	zu den Halogensalz-Kupferextractionslaugen	670
	elektrolytisches Kupferbad; Kupferkrystalle im Aventuringlas	671
	Wirkung des Kupfers auf den thierischen Organismus	672
	kungen des Kupfers	873
	ANNUELS DEGREES DE LE CONTRACTOR DE LA C	074

Inhaltsverzeichnife. X	XXI
	Seite
Camumcaprochloride; Casumcaprichloride	675
Casium cupribromide; Cupriam monium doppelsalze	676
Cupriammoniumdoppelsalze	677
Bromhydrat des Kupferbromids und ein rothes Natriumkupferbromid;	010
Absorptionspectren des Kupferbromids	679
Absorptionspectren der Lösungen von Kupferbronnd in Bromwasserstoff	880
Darstellung von Kupferoxydul; basische Kupferuitrate; Bildung kry-	
stallisirter Verbindungen beim Dea onprocess	681
Verhuttung der Zinnobererze	683
Das alte und moderne Quecksilberverhüttungswesen in Idria; Queck-	
silbergehalt der Luft in Spiegelbeleganstalten	484
Verdampfen von Quecksilber in den Wohnräumen; Löslichkeit von	
Quecksilbersalzen in Schweielkohlenstoff, Fabrikation von Calomel	
in Japan	685
Molekularzustand des Calomeldampfes	686
lomeidamples; Verhalten von Jodoform zu ('alon el ,	687
Fluchtigkeit des Quecksilherchlorids; eine is therme Curve für die Lös-	001
lichkeit von Quecksilber- und Natriumchlorid in Essigather	886
Beständigkeit verdünnter Losungen von Sublimat	689
Luftbestandigkeit von Lösungen 1:1000 des Quecksilberchlorifs; Be-	
standigkeit wasseriger Losungen von Quecksilberchlorid	690
Das Verschwinden des Quecksilbers aus den Subhmatlosungen bei der	
Desinfection; das auf nassem Wege dargestellte krystallisirte	
Mercurojodid; Sublimation des rothen un l gerben Quecksilberjodids	691
Darstellung von Kaliummercurnjodid; Quecksilbersulfür	692
Synthetische Bildung von Zinnoberkrystallen; über die Umwandlung	
des schwarzen Quecksilbersulfids in rothes und die Dichte und	ann
specifische Warme beider Körper	693
	694
Mercumitrate	ugo
tber:	
Extraction silberhaltiger Aufbereitungsabgange mittelst des Russelpro-	
CURSON	695
Rosssler-Edelmann'scher Bleientsilberungsproteis	848
Ueber eine Form des Sibers, welche durch Reduction von Silbersulfid	
mit Wasserstoff erhalten wird; Farben von Textilfasern, Leder,	
Holz u. dergi, mit Silber-, Uran- und Chromealzen; colloidales	
Silber	
Lösungen von metallischem Silter; Beobachtungen am colloidalen Silber	889
Beactionen einiger Silberverbindungen mit reducfrenden Salzen	699
Product der Einwirkung von Mercurichlorid auf metallisches Silber	7(b)
Verbindungen von Ammoniak mit verschiedenen Silbersalzen; Los-	
lichkert des Chlor-, Brom- und Jodsifbers in verschiedenen Lösungs-	-
mitteln	701

B

IIXXX

Gold:	Seite
Ueber den Ursprung des moosförmigen Goldes	
Ursprung der "gold nuggets"	705
Structur der "gold nuggets"	706
Einwirkung von Cyankalium auf Gold und einige andere Metalle und	
Mineralien	707
Cyankalium zur Goldextraction	708
Neuere Verfahren der Goldgewinnung ,	709
Mac Arthur-Forrest-Process	710
Die neue Witwatersrand-Goldindustrie in Transvaal	711
Die Behandlung der Golderze auf den Witwatererandgoldfeldern	712
Gewinnung des Goldes	713
Allgemeiner Goldextractionsprocess	714
Behandlung der Goldsulfide vom Chlorations- und Bromationsprocess;	
neues Verfahren, Golderze mit Brom zu behandeln unter Rege-	
neration des angewandten Broms	715
Verbesserungen in der Extraction von Gold und Silber aus Erzen und dergleichen durch Lösungsmittel und Apparate; Extraction von	
Gold aus reinen Erzen; Gewinnung von Gold aus reiner Chlorid-	
lösung	716
Fällung von Gold aus Cyanidlösungen durch Aluminium; colloidales	
Gold	717
Das specifische Gewicht des Goldes in Goldsilberlegirungen; Chloraurat	
des Silbers	718
Platinmetalle:	
Atomgewicht des Palladiums; Doppelbromüre von Palladium; Ein-	
wirkung der Wärme auf die Alkalidoppelnitrite der Metalle der	
Platingruppe: Verbindungen des Rutheoiums	719
Ruthenium und seine Nitrosochloride	720
Neue Methoden zur Darstellung von Platinchloriden; wahrscheinliche	
Existenz eines Platiusubchlorids	721
Chemische und calorimetrische Untersuchungen über einige Haloid-	
verbindungen des Platins; Verbindungen des Platosomonodismins	72 2
Constitution des Distances del verbinden con	70.4

Inhaltsverzeichnis des zweiten Theiles.

Organische Chemie.

0-8	
Allgemeines:	Seite
Nomenclatur der organischen Chemie; Constitutionsbestimmun	ng auf
kryoskopischem Wege	
Tantomerie	. 728, 727
Berechnung der möglichen Isomeren in einem kohlenstoffhaltig-	en Mo-
leküle; optische Isomerie in Körpern mit geschlossenen b	Tetten;
Stereochemie	728
Stereoisomerie und die sogenannte stereochemische Isomerie;	Blau-
saure, ein Reagens auf symmetrische Oxime, Hydrazone un	
verbindungen; Anilide und Tolnide der Glycosen	
Cyanide von Aniliden und Toluiden der Glycosen	
Drehungsvermogen in der Serie der Ester der activen Discetylgh	
naure; Einfluss der Temperatur auf die optische Activitat	
nischer Piussigkeiten	
Die molekulare Asymmetrie und das Drehungsvermögen organ	
Korper; Einflufs der Stellungsisomerie auf das Drehungsver	
optisch activer Körper	
Spaltung der ungesättigten Korper	
Das zweiwerthige Kohlenstoffatom	
Formylchlordoxin: Krystallisationspunkt einiger organ. Substan	
Schmelzwärmen einiger orgamscher Verbindungen; hydrolytisch	
tung organischer Substanzen	
Hydrirungsmethode durch Natrium und Alkohol; Verstärkur Wirksamkeit von Condensationsmitteln; Tachirch's natu	
System der neuen Arzneimittel; künstliche Darstellung kohle	
haltiger Arzneimittel	
tuntiget argueringer	131
Verbindungen der Fettreihe.	
-	
Kohlenwasserstoffe:	
Verbrennungswärme der wichtigsten Kohlenwasserstoffe	739
Oxydation von Wasserstoff und Kohlenwasserstoffen	
Chemis he Eigenschaften von Gasen, qualitative Reactionen;	
tutionsproducte der Einwirkung von Chlor auf Methan	
Damellung der Paraffine; Aethan und Propan	
Agthen and Propan	
Optisches Verhalten einiger die Amylgruppe enthaltender K	
wasserstoffe; Biklung von Naphtalin und Benzol bei der L	
gasabrikation	

		Selte
	Trocknen von Leuchtgas mittelet Schwefelsäure; Oelgas; Oxyolgas	
	(Tatham's Process) zur Aufbesserung von Leuchigas; Dar-	
	stellung von Schweeigas aus flüssigen Brennstoffen	746
	Verfahren, Benzin fur Beleuchtungszwecke untauglich zu machen;	
	Entachwefelung von übelriechendem Erdöl; Saurebildung in Erd-	
	ölen; Petroleumindustrie	747
	Ceresinindustrie; Bleichen von Mineralöl; künstlicher Brennstoff; stick-	
	stoffhaltige Bestandtheile im californischen Bitumen; Urspruug	
	des Bitumens; Verhalten der Chloranhydride der Säuren zu den	
	Aethylenkohlenwasserstoffen bei Gegenwart von Chiorziuk	748
	Einwirkung von Hitze auf Aethylen	749
	Die mit Propylen isomeren Gase und ihre Schwefelsäureverbindungen;	
	Trimethy,en und Propylen und eine neue Classe von Kohlen-	
	wasserstoffen; dynamische Isomerie	750
	Condensation von Caprylen; Atomgewicht des Kohlenstoffs	751
	Verbindungen der mactiven Kohlenwasserstoffe; Atomgewicht des	
	Kohlenstoffs; Quecksilberacetylid; Hydintation der Acetylene	752
	Linaloolen. Hicen, ein aus Ilex aquifolium L. dargestellter neuer	
	Kohlenwasserstoff	
	Gewinnung von Rufs aus Koblenstoffverbindungen	754
H	aloidderivate der Kohlenwasserstoffe:	
	833 12 23 23	
	Fluoride der Fettreihe	754
	Zur Chloroformfrage	755
	Darstellung von Tetrachlorkohlenstoff; Producte der Einwirkung tes	
	Chlors auf Trimethylen, Darstellung von Perchlorathylen und die	
	Einwirkung von ozon sirtem Sauerst if auf diesen Korper Bromirte Derivate des Perchlorathyleus; Öxydation einiger ungesättigter	758
	bromitter Kohlenwasserstoffe; Darstellung reinen Bromathyls	757
	Durstellung von Bromoform: Darstellung von Kohlenstofftetrabromid	758
	Darstellung von Tetrabromkohlenstoff; Substitution in der aliphatischen	198
	Reihe, Hexamethylendibround und seine Einwirkung auf Natrium	
	und auf Natriummalonsaureäthylester	759
	Hexamethylendibromid	760
	Einwirkung von Brom auf Diallyl; Zersetzbarkeit des Jodoforms	761
	Kohlenstofftetrajodid, detrabromid und detrachlerid	762
	seconomic trajutiti, extensione une extensione	F 57
2.5	A M = 3 3714 = - 5 2 A	
T.	stroso- und Nitroderivate:	
	Tetramethylathylennitrosochlorid; Einwirkung von Nitrosylchlorid auf	
	ungesattigte Verbindungen	768
	Constitution der Salze der Nitroparaffine	764
	Nitroparatune, Nitroathan, Nitromethan, Nitropropannatrium	765
	Dinitroathausilber	766
	Nitromethan und seine Homologen	787
	Natrium- und Kaliumintromethan; Aethylmitrolsäure und Nitromethan;	
	Emwirkungsproduct von Stickoxyd auf Natriumathylat	768

	Beite
Die Nitrirung der ungesättigten Kohlenwasserstoffe durch verdünnte	
Salpetursäure	769
Alkohole:	
Die latente Verdampfungswärme der gesättigten Alkohole der Fettreibe;	
Restification des Alkohols; Reinigung von alkeholischen Flüssig-	
keiten: Oxydation des Alkohols durch Fehling'sche Lösung	770
Aethylat des Calciums; Butylalkoholgährung und das Buttersaure-	
ferment; Einwirkung des Chlors auf Isobutylalkohol	771
Isobutylałkohol, Chlorisobutylaldchyd	772
Emwirkung des Chlors auf die secundaren Alkohole	773
Die optische Drehung einiger Derivate des Amylalkohols 774,	
Pentudecylalkohol aus Palmitinsaure	776
A the latte book is all	
Aethylallylcarbinol	777
Einige secundare Allylalkohole; Allylmethylathylcarbinol und daraus	
sich bildendes Heptylglycerin	778
Allylmethylhexylcarbinol and das daraus sich bildende Hendecatyl-	550
glycerin; Lanolinalkohol	779
Lauolinalkohol	780
Lacarcol and Linatol; Darstellung von Geraniol aux Citronellol; Ge-	
raniol des Oeles von Andropogon Schönanthus	781
Constitution des Licareols	782
lacareol	783
Constitution des Rhodinols aus Pelargoniumöl	784
Reuniol, ein neu-r Terpenalkohol, Ereatz für Rosenöl	785
Methylathylpropylathylenglycol; synthetisch gewonnene mehrwerthige	
Alkohole aus Aldehyden und Ketonen mittelst Formaldehyd	786
Verbindungen des Formaldehyds mit mehrwerthigen Alkoholen	787
Mannittriformacetal, Adonitdiformacetal	788
lkoholische Getranke.	
Die Lagerung bei geistigen Flüssigkeiten und Getranken; Bildung des	
Mannits im Weine	789
Mannugahrung in sicilianischen Weinen	790
Mannahaltige Weine	791
Schweflige Säure im Wein	792
Verunderungen der schwefligen Saute im Wein	793
Chemische Wirkung des Abrastols auf den Wein	794
Kornfuselöl; Behandlung der ungehopften Bierwürze mit ozonhaltiger	
Prefsluft; Brauvertahren; Darstellung gehopfter Bierfarbe	795
ether und Ester:	
Reinigung von känflichem Aethylather; zur Charakteristik des Aethyl-	
äthers; Löslichkeit des Aethyloxydes in Wasser und wasseriger	
Salzpāure	796
Einwirkung von Brom auf die Aether in Gegenwart von Schwefel	797
111+	

XXXVI Inhaltsverseichnifs.

	1	Beite
	Cyanäther	798
	Aethylenoxyd	801
	Ein Polymeres des Epichlorhydrins 802,	803
	Epiäthylin; Acetoläther 804, 805,	806
	Abhängigkeit der elektrischen Leitfähigkeit von der Temperatur bei	
	den zusammengesetzten Aethern; Ester des activen Amylalkohols	807
	Drehungsvermögen der isomeren Ester in der Amylreihe; Darstellung	
	des Salpetersäuremethylesters	808
	Darstellung von Aetherschwefelsäuren; Aethylphosphorsäure; Calcium-	
	glycerinphosphat und eine praktische Methode zur Darstellung .	809
	Glycerinphosphorsaure Salze	
	The state of the s	
_		
8	chwefelderivate der Kohlenwasserstoffe und Alkohole:	
	Affinitätscoëfficienten der Alkylsulfide für die Alkyljodide; Geruchs-	
	verhältnisse der Alkylsulfide; Vorkommen von Aethylsulfid im	
	Hundeharn und einige Reactionen zur Auffindung der Aethylsulfide	812
	Aethenyltrisulfid; sulfonirte Producte aus Mineralölen und Schwefel-	
	saure	813
_	a-watinta Owner mit O At Ganancially	
u	esättigte Säuren mit 2 At. Sauerstoff:	
	Wärmewerth der aliphatischen Säuren 814, 815,	816
	Thermische Untersuchungen der organischen Säuren und besonders der	
	Bäuren der Oxalsäurereihe; Elektrolyse einiger substituirter orga-	
	nischer Säuren	813
	Elektrolyse organischer Säuren	818
	Die Constitution der fetten Säuren und die Löslichkeit ihrer Salze;	
	Oxydation normaler fetter Säuren	819
	Oxydative Spaltung der Fettsäuren bei gewöhnlicher Temperatur ohne	
	Fermente; Anomalien bei Verkettungen	820
	Aethylenester der Glycol- und Oxalsäure und die Anhydride a-haloge-	
	nisirter Fettsäuren	821
	Oxalsäureäthylenester; Anhydride von Halogenfettsäuren; Polyglycolid	822
	Reduction der organischen Säurechloride; elektrische Leitfähigkeit der	
	Ameisensäure	823
	Ameisensaures Chromoxyd; Acetin; Verhalten der Dichloressigsäure	
	gegen Ammonsulfhydrat	824
	Umwandlung der Propionsäure in Milchsäure	825
	β-Brompropionsäure; Dibrompropionsäure	826
	Nitrosopropionsäureäthylester	827
	Reaction des Methylbrompropionats auf Natriumnitrit	828
	Methyl- und Aethylnitrosobutyrat; $\alpha\beta$ -Dibromisovaleriansäure	829
	Die Methyl-2-pentansäure-5 und die Löslichkeit ihrer Calcium-, Baryum-	
	und Silbersalze	830
	Die active Amylessigsäure und einige ihrer Derivate	831
	Fettsäuren des Lanolins	
	Zur Geschichte der Behensäure; Isolirmasse aus Stearinpech	833

Ungesättigte Säuren mit 2 At. Sauerstoff:	Beito
Ungesättigte Säuren; Umlagerungen bei den ungesättigten Säuren;	
Unilagerung der #7-Pentensaure	833
Aethylidenpropionanure; Propylidenessignaure	884
Umwandlungsversuche mit der γ δ-Pentensaure (Allylessigsäure); Penten-	
sauren, welche durch Einwirkung von Propionaldehyd auf Malon-	
säure entstehen	835
Krystallform der Mono- und Dibromvaleriansaure	836
Umlagerung der Angelicasäure und Tiglinsäure	837
Oxydation von Tiglinsaure und Angelicasaure	838
Umlagerung der #y-Hexenskure (Hydrosorbinsäure)	839
Hexensaure, Dibromcapronsauren	840
Umlagerung der \$7-lacheptensaure	841
αβ-Dibrom-, β-Brom-, β-Oxymoheptylmäure	842
Oxydations roducte der $\beta \gamma$ und $\alpha \beta$ hoheptensaure	843
β; Dioxyheptylsaure, Isoheptenlacton, σ-Dimethyllavulinsaure	844
Oxydationsproducte der \$7. und u\$-Luctensäure	845
Acrylanure und thre Derivate	846
Condensation von Aceton mit Malonsaure zu s. Dimethylacrylsaure	848
Dimethylacrylsaure	849
Biblungsbedogungen und krystallographische Eigenschaften der beiden	0.00
stereoisomeren a-Methyl-\$-chlorcrotonsauren aus der a-Dichlor-\$-di-	
methylbernsteinsäure	850
Derivate von Tetramethylen	851
Hydroxy-, Chlor-, Brom-, Jodtetramethylen	852
Inbrometramethylendicarbonsaure	853
Bromdiny drotetre nearbons aure, Diexytetramethylendient bensaure	854
Drhydrotetrendicarbonsaure	855
Neue Synthese der Pentamethencarbonsäure	856
Synthese von Pentamethylencarbonsaure. Hexamethylencarbonsaure	440
(Hexahydrobenzoemiure) und Azelainahure	857
Hexamethylencarbonsaure, Hexahydrobenzoesaure, Pentamethylen-	
carbonsture	858
Heptantetracarbonsaure	859
Hexabydro-o-toluylsaure; Darstellung der Campholsaure	860
Salze der Campholanure; Ester der Campholanure	861
Derivate der Campholadure	862
Eine neue mit der Campholeäure isomere Säure; Isocampholeäure	863
Umwandlung der Elaïdinaäure in Isoölsäure und Oelsäure; Isoeruca-	
maure	864
Convandiung der Brassidinsaure in Isoerucashure; Oxydation der	
Brassidinsäure mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung,	
Einwirkung von Natriumbisulfit und schweiliger Saure auf Oel-	
und Erucavaure	865
Constitution der Gelsäure, Erucashure und der mit ihnen isomeren	
Rauren	866
Campholensauren und Campholenamide	867

XXXVIII Inhaltsverzeichnifs.

	Hetle
Umwandlung von Verbindungen der Citralreihe in Isomere	568
Hypogaasaure, Palmitolsaure, Ketopalmitinsaure, Behenolsaure	889
Thierische und pflanzliche Fette, Wachsarten. Fette,	
Wollfett:	
Raffiniren von Fetten und Oelen; Untersuchung des Wollfettes	870
Wollfett, Eigenschaften verschiedener Proben, Verseifung	
Abscheidung von Wollwachs aus Wollfett; Darstellung einer wasser-	
freien Lösung von Wollfett in Benzin; Darstellung von hellem	
Wollfett; Zerlegung von Wollfett in seine Bestandtheile; fractionirte	
Destillation von Wollfert; Darstellung von halb- und ganzconst-	
stenten Oelen und Fetten	000
stentan Ocien and retten	512
Market Broken Market State .	
Milch, Butter, Käse:	
Milchunternuchungen	872
Casejn der Kuhmilch	873
Milchsterilisation und Fettausscheidung aus sterilisarter Milch; Verlust	
der Milch an Gesammttrockensubstanz beim Aufbewahren	874
Ein Milchfehler und seine Ursache	875
Zusammensetzung und Beschaffenheit der aus den großen und den	
kleinen Fettkugelchen der Kuhmilch gewonnenen Butter, das	
Ranzigwerden und die Säurezahl der Butter	876
Bäuerungsverfahren für die Erzengung von Butter; Cheshirekase	
Blaufarben des Kases; Grunfarbung lombardischer Kase	878
B	
Seifen, Oele, Wachsarten:	
Verhalten der fettsauren Alkalien und der Seifen in Gegenwart von	
Wasser	878
Verhalten der neutralen und sauren Natriumsalze der Palmitin-,	
Stearin- und Oelsäure	879
Verhalten der fettsauren Alkalien und der Seifen in Gegenwart von	
Wasser	986
Darstellung von festen Kali- und Kalmatroosenen; Darstellung von	
Natronseife; Darstellung von Türkischrotholseife; Insectenvertal-	
guogenittel	881
Temperaturethöhung der Gele mit Schwefelsaure; Auspressen des Geles	
aus ölhnitigen Pilanzen und Fruchten unter Zusatz von Salz oder	
Zucker; Verhalten der fetten Schmieröle gegen Metalle	883
Untersuchung von Mischungen verseifbarer und unverseifbarer Fette;	
Ranzigwerden der Speiseole; Untersuchung von Mehlsorten;	
Untersuchung des Haterfettes	888
Untersuchung des Fettes des Maismehles	854
Oxydirtes Leinsamenol; Sonnenblumer d; Sonnenblumenkuchenmehl .	855
Kurbisol	нжы
Bilsenkrautsamenöl; Darstellung von Kautschuksurrogaten aus trock-	
nenden Oelen und Chlorschwefel; Verfahren zum Verdicken trock-	
neuder Ocie; Extraction der freien Sauren aus dem Bienenwachs	184

	Selte
Ueber einen neuen Bestandtheil der Traubenbeeren amerikanischer	
Reben und den Wachskorper derselben	889
Sturen mit 3 At. Sauerstoff:	
Beaction der Alkoholsäuren; Drehungsvermögen des Pyrotraubensäure-	
und Milchaureamylesters	890
Derivate der Glycolsäure	891
Dichloranilacetessigsäureanilidehlorid; Dianildichlorcyklobutan	892
Dichloracetanitid, Phosphorsauretriglycolsaureanilidester, Glycolsaure-	
o-toluid	893
PhosphorsAuretriglycolsäuretoluidester; Glycolsäure-p-toluid	894
Verhalten des äthylglycolsauren Kalks bei der trockenen Destillation	895
Hydroxylaminessigsaure and a-Hydroxylaminpropionsaure	898
Derivate der Milcheaure	897
Phosphorsäuretrimilchsäureanilidester; Brenztraubensäuretoluide	898
Chlorpropionauretoluid, Phosphorauretrimilchsäuretoluidester	899
Milchsauremethylanilid; Milchsaure-a-naphtalid	900
Vorkommen von Fleischmildhaure in pathologischen Harnen	901
Derivate der beiden a-Oxybuttersauren	902
Propionylameisensäure-p-toluid; α-Oxyisobuttersäure	₽03
a-Oxyisobuttershureanilid; Phosphorshuretri(oxyisobuttershureanilid)-	
ester quarte and a second second second	904
Einige Derivate der d-Oxycapronsaure	905
Substituirte Crotonolactone und Mucobromsaura	906
αβ-Dibromorotonolacton; Mucobromsaura; β-Bromerotonolacton	907
a Bromerotonolacton; Orotonolacton; Mucobromsaure; Mucobromoxim	908
Die aus der Einwirkung von Blausäure auf ungesättigte Aldehyde	
hervorgehenden Verbindungen	909
Constitution der Ricinbladure und Ricinstearolsaure	910
Ketooxystearinsaure; Ketoximoxystearinsaure	911
Consutution der Ricinölsaure und ihrer Derivate	912
Bremelaidinadure, Ricinstate	913
Optisch active Ricinölsauren und Ricinelaïdinsäuren	914
Constitution der Oele für Roth	916
Direction der Gele lar Roth	917
Dirichussaute, michior Kumasanto, Dioxysocatinature	211
Cetoneauren:	
Darstellung von Aethoxymethylen und Oxymethylenderivaten	918
Freswillige Bildung von Brenztraubensaure in einer wässerigen Lösung	
von Weinsaure; Unabhängigkeit der Bildung von Breuztrauben- saure in einer wässerigen Weinsäurelosung von Mikroorganismen;	
Harnstoffabkömmlinge der Tribrombrenztraubensäure	010
Neue Bildungsweise der Bulfaringreaure; Einwirkung von primären	919
aromatischen Basen auf dissymmetrische Ketonverbindungen	920
Katrumaceteesigsäureester, chemische Function und Constitution des	440
Acetemigesters	921
2000-2008-200-200-200-200-200-200-200-20	WWA

	Seite
Eintritt der Halogene in das Molekül des Acetessigesters	922
Halogenacetessigester; a-Chloracetessigester	923
Chlorirte und bromirte Acetessigester	924
- und γ-Bromacetessigester	925
Eine merkwürdige intramolekulare Umlagerung	926
Ursache der Umlagerung von a-Bromacetessigester in y-Bromacetessig-	
ester; Reduction des Isonitrososcetessigesters	927
Acetessiganilid	928
Acetylglyoxylsäurederivate; Methylisoxazolon	929
Darstellung des Methylendiacetessigesters und seiner Homologen	930
Formel der Oxybrassidinsäure (Ketobehensäure); Constitution der Oxy-	
behensäure; Spaltung d. Behenolsäure; Constitution d. Stearolsäure	931
Condensation von Methyläthylketon mit Malonsäure	982
Kohlenoxydspaltung des Oxalessigesters und seiner Derivate	933
Einwirkung von Diazobenzol auf Acetondicarbonsäure	934
Phenyl- und Chlorphenylbenzolazopyrazol	935
Einwirkung von salpetriger Säure auf den Acetylglutarsäureester	936
Salze der Dehydracetsäure; Abbau des Dioxobernsteinsäureesters zu	
Oxomalonsäureester und Oxalester durch Abspaltung von Kohlen-	
oxyd	937
Constitution des Diacetbernsteinsäureesters	938
Isocarbopyrotritarsaure, Diacetbernsteinestersaurelacton	939
Bingbildung aus Kohlenstoffketten	940
Ringformiges Analogon des Ketipinsäureesters; chemische Function	
	941
der Filixsäure	941
der Filixsäure	941
	941
der Filixsäure	941 942
der Filixsäure	
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure	942
der Filixsäure	942 943
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure	942 943 944
der Filixsäure	942 943 944 945
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Clyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester	942 943 944 945 946
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren	942 943 944 945 946 947
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Clyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure-, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester	942 943 944 945 946 947 948
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids	942 943 944 945 946 947 948 949
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure-, Fumar-, Maleinsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen	942 943 944 945 946 947 948 949
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure-, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte	942 943 944 945 946 947 948 949
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure-, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor-	942 943 944 945 946 947 948 949
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vorkommen und Bildung der Bernsteinsäure	942 943 944 945 946 947 948 949
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor- kommen und Bildung der Bernsteinsäure Disubstituirte Bernsteinsäuren	942 943 944 945 946 947 948 949 950
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleinsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor- kommen und Bildung der Bernsteinsäure Disubstituirte Bernsteinsäure; Dibrombernsteinsäure	942 943 944 945 946 947 948 949 950
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor- kommen und Bildung der Bernsteinsäure Disubstituirte Bernsteinsäuren	942 943 944 945 946 947 948 949 950
der Filixsäure Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleinsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor- kommen und Bildung der Bernsteinsäure Disubstituirte Bernsteinsäure; Dibrombernsteinsäure	942 943 944 945 946 947 948 949 950 951
Gesättigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff: Darstellung der Glyoxylsäure Nachweis der Glyoxylsäure Glyoxylsäure Condensation der Glyoxylsäure mit Phenolen Scharlachsäure, ein Thioharnstoffderivat der Glyoxylsäure Aethylenester zweibasischer Säuren Dibernsteinsäurediäthylenester; Kohlensäureäthylenester Aethylchloräthylsuccinat; Bernsteinsäurebischloräthylester Kohlensäure, Fumar-, Maleïnsäureäthylenester Verhalten der Oxalsäure beim Erhitzen; Wirkung des Thionylchlorids auf Oxalsäure und Ameisensäure; Botrytis Bassiana und dessen krystallinische Producte Kohlendioxydabspaltung bei den alkylsubstituirten Malonsäuren; Vor- kommen und Bildung der Bernsteinsäure Disubstituirte Bernsteinsäuren Lisodibrombernsteinsäure; Dibrombernsteinsäure Gechlorte Bernsteinsäuren und Chlormaleïnsäure	942 943 944 945 946 947 948 949 950 951 952 953 954 955

	Inhaltsverzeichnifs.	XLJ
		Beito
		959
	Darstellungsweise der Glutarsäure	
		961
	Darstellungeweise der a. aDimethyladipinsäure; Dimethylpimelinsaure	942
	Substituirte Pimelinsäuren	983
	Anhydride der Korksaure; Azelaïnsäure und Sebacinsäure	964
	Dibrom-, Tetrabrom-, Monoxy- and Dioxysebacinsaure	965
	Diotom, lengo on-, monory- and Dioryseonomeans	*00
()	ngesattigte Säuren mit 4 At. Sauerstoff:	
	Verhalten der Maleinsäure beim Erhitzen; Umwaudlung der Citracon-	
	saure in Mesaconsaure	947
	Citraconsaure, Mesaconsaure, Itaconsaure	968
	Umwandlung der Citraconsaure in Mesaconsaure	969
	Eulyt	970
	Brommesaconsaure	972
	cis-Glutaconsaure; cis- und trans-Modificationen der 1-2-Tetramethyleu-	
	dicarbonsaure und der 1-2-Pentamethylendicarbonsaure	973
	Tetramethylentetracarbonsaure	974
	cis- und trans-Tetramethylendicarbonsaure	975
	trans-Pentamethylendicarbonsäure	976
	1.2 Pentamethylendicarbonsaure	977
	Bromdillydropentacarbonsaure; Dihydropentendicarbonsaure	978
	trans-Pentamethylendicarbonsaureanhydrid	979
	Engeantigte Dicarbonsauren aus Ketonen und Bernsteinsäureester .	980
	7-Methylphenylitaconsäure; y-Methylphenylparaconsäure	188
	7 Methylphenyl f-bromparaconsilure; 7-Methylphenylaconsilure	982
	7-Methylathylbromparaconsaure; Diphenylitaconsaure	984
	Isomere Camphersäuren	985
	Campbersaure	
	β-Campheraminainre; Dihydroammocampholytsiure; Campholytsaure.	888
	Derivate der Camphersaute	989
	Einwirkung von Hydroxylamin auf Camphersäureanhydrid	990
	Emwirkung von Kaliumby pobromit auf Camphersaureamid; Oxydation der Camphersaure	991
	Producte der Einwirkung von geschmolzenem Kali auf Camphersäure	992
	Emwirkung von Camphersaureanhydrid auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumehlorid; Daretellung des Bromoamphersaureanhydrids	
	und der Lauronolskure	993
	Eine neue Spaltungsreaction des Bromcamphersäureanhydrids; Addition	1.00
	von Natrumucetessig- und Natriummalonsäureester zu dem Ester	
	ungesattigter Säuren	994
	Säureester der Acetylenreihe mit Natriummaloneäureester	995
3	auren mit 5 At. Sauerstoff:	
	Derivate der Aepfelsfiure	
	Anilidobernsteinsäureanil; Dichlormaleindjanil; Aepfelsäuredi-p-toluid	997

	Seite
Bildung von Propyltartronsäure aus den Dibutyryldicyaniden	998
Butyrylformamide; Propyltartronsaure	999
Isobutvrylformamide; Isobutyrylameisensäure	1000
Isopropyltartronsaure	1001
Formylbernsteinskureester; Aconsaure	1002
Oxyterpenylsaure, ein Oxydationsproduct des Carvola	1003
Oxyterpenylsäure; Dilacton der Oxydiaterpensaure	1004
Gruppe der Pyrone	1005
Cholmaure	1006
Krystallisirbare Sauren der menschlichen Galle	1007
Fellinsäure; Cholalsäure	1008
E 1. 2 2 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
Buren mit mehr als 5 At. Sauerstoff:	
Synthese der Mesoxalsäure und das Wismuthmesoxalat; synthetische	
Bildung von Mesowernsaure and Traubensaure	1009
Darstellung des Glyoxaldicyanhydrins	1010
Olyoxaldicyanhydrin oder Mesoweinsäurenitril	1011
Mesowemsaure; Discetyltraubensaurenitril	1012
Derivate der Weinsaure	1013
Dichformaleindianil; Anilidomaleinanil; Weinsäureditoluid	1014
Weinsauredinaphtalid	1013
Derivate der ein - und zweibasischen a-Oxysauren; Ichslichkeit des	
Weinsteins in Alkohol von verschiedener Starke bei verschiedener	
Temperatur; Brechweinsteine	1916
Tetrasubstituirte Weinsaureester	1017
Discetyl-, Dipropionyl-, Dibutyryl-, Divaleryltartrate	1018
Weinsaureester mit secundaren Ketten	1019
Substituirte Weinsaureenter mit secundaren Radicalen; optische Dre-	1010
burg	1020
Weinsaureester mit aromatischen Radicalen	1021
Dibenzoyl-, Ditoloyl-, Diphenylacetylwemsauroester	1022
Ueber die aus der Weinsäure abgeleitete Ketonsäure und über die	817-6
Paratraubensaure; Zeractzung der Weinsaure und Citronensaure	
durch des Sonnenlicht; Oxydation der Weinsaure in Gegenwart	
von Eisen	1023
Säure C. H. O. aus Weinsbure	1024
Neue Darstellung der Dioxyweinsäure und der Gebrauch dieser Saure	3174
als Reagens auf Natrium, Acontsaure aus Adonis vernalis	1025
Darstellung von Citronensaure durch Ganrung; Oxydation der Zucker-	1023
saure and Schleimsaure unt Kaliumpermanganat	1004
	1026
Isozuckersäurediäthylester, diamid, dianilid, Norisozuckersaureester	1027
Proponyhrte Schleimsaureester	1028
	1029
	1030
Umwandlung der Butantetracarbonsauren in einander	1031
Darstellung der Butantetracsrbonsäure	1032
Addition von Natrium.malonsaureester zu Trimethylendicarbonsäure-	4000
ester; Homologe der Butantetracarbousäure und Adipinsäure	1033

	Inhalteverzeichnifs.	XLIII
		Beite
	andialkylirte Butantetracarbonsauren und Adipinsauren	
	Isomere Dimethyl- und Diäthyladipinsäuren	
	Diacetylbutantetracarbonsäuren; Dicetyladipinsäuren	
	Allentetracarbonsaureester	
	Glacineaure	
Ü	hioskuren:	
	Eigenschaften des Schwefelkohlenstoffs	1039
	Dicarbonide aus Schwefelkohlenstoff bei niederer Temperatur: Dar-	
	stellung der Thiodiglycolsäure	1040
	Sulfocamphylsaure; Selenctine	
A	ldehyde:	
	Reaction der Aldehyde; Differenzirung der Aldosen und Ketosen	1042
	Isomerie der aliphatischen Aldoxime	
	Formol	
	Antiseptische Eigenschaften der Formoldämpfe; Darstellung von gas-	
	formigem Formaldehyd zur Desinfection	
	Formalin, seine desodorirenden Wirkungen, die Ursachen derselben	
	und die daraus folgenden neuen Verwendungsweisen	
	Formalin; Formol	
	Einwirkung des Trioxymethylens auf aliphatische Alkohole in Gegen-	
	wart von Eisenchlord	
	Die durch Einwirkung von Trioxymethylen und Eisenchlorid auf	
	Alkohole erhaltenen Acther	1049
	Condensation des Formaldehyds mit den Alkohoien der Fettreihe in	
	Gegenwart von Chlorwasserstoffsäure	1050
	Einwirkung der Halogenwasserstoffsauren auf Formaldehyd bei	
	Gegenwart von Alkoholen; gechlorte Derivate des Methylals;	
	Einwirkung von Aldehyden auf Nitrosokörper	1051
	Umwandlungsproducte des Formylamidodimethylanilins	1052
	Formaldoxim	
	Methylenamidoacetonitril	1054
	Bildung von Paraldehyd durch Hydratation des Acetylens; polymere	
	Modificationen des Acetaldehyds: Paraldehyd und Metaldehyd	
	Phenylather des Glycolaldehyds	
	Stereosomere Antiverbindungen	1057
	Verhalten des Chlorshydrats zu Alkohol	1058
	Chlorirung des Alkohols	
	Chlorirung des Aethers	
	Darstellung einer Verbindung von Chloralhydrat mit Coffein; die	
	polymeren Modificationen des Propionaldehyds: l'ara- und Meta-	
	propionaldehyd	
	Butylchloral	1082
	Glutamäure	
	Isovaleraldehyd und Glutarsäure	
	A TO THE WOOD WITH THE WITH WARRENCE TO THE PARTY OF THE	IUUT

XLIV	Inhaltsverzeichnifs.	
T		Seite 1065
Vorkom	nsäure; Diisovaleralglutarsäure	
Ler	nongrasöls ,	1066
Ketone:		
	hylenverbindungen	1067
Oxymet	hylenverbindungen der Ketone 1068,	1069
Contrac	tion wässeriger Lösungen in Aceton	1070
	ation des Allylens; Bildung der Oxime	107
	ing des Acetons; Einwirkung von Natrium auf Aceton; Ein-	
	kung von Chlorkohlensäureäthylester auf Natriumaceton	1075
	Dimethylketon	1073
	on aliphatischer Aldehyde und Ketone durch Salpetersäure .	1074
	nethylnitrolsäure, Oxydationsproducte	107
	ung von Aethylendiamin auf Phoron und Mesityloxyd	1076
	sation von Aceton mit Isovaleraldehyd; Darstellung eines neuen	
	chatoffes, Ionon	1077
Ein nat	ürliches upgesättigtes Keton	1078
	sykloheptenenon und einige seiner Derivate, zowie symmetrisches	
	Riopentenon	1071
	chung des Suberons	1080
	tung der Schwefelchloride auf das Acetylaceton	108
	ung von Schwefelchlorur auf die Kupferverbindungen des	
Ace	etyl- und des Benzoylacetons	1089
Undeka	dion	1083
Sulfone:		
Abkömt	nlinge des Oxäthylmethylsulfons ,	1084
Polymer	re Form des Oxathylsulfonäthylensulfinsäurelactons; Trimethyl-	
	nethylentrisulfon	108
	ydrate, Pentosen und Hexosen:	
		1086
	rung der einbasischen Säuren in der Zuckergruppe rung und Gewinnung der einbasischen Säuren in der Zucker-	1087
gru		1088
Monosac	ccharide; die zugehörigen Säuren und Alkohole 1089,	1090
	ration der Zucker 1091, 1092, 1093,	1094
Erläuter		1095
	en der verschiedenen Zucker gegen reine Hefen 1096,	1097
		1098
	ylosazon; Phenylturanosazon; Arabinose - p - bromphenyl-	1000
Tro-bi-3		1099
		1100
Ensense.	seäthylmercaptal	1101
	nären Hydrazinen	1100
P4 1 2 T		4102

Inhaltsverzeichnifs.	XLV
	Seite
Kylose und Phloroglucin	1103
Configuration der Rhamnose und Galactose	1104
a- und \$-Rhamnohexonsaure	1108
l-Taloschleimsäure; Pentahydroxypimelinsäure aus «-Galactose	1107
Eluige naturbehe Zuckerarten; Zuckerart des Indicans; Glucosamin	1108
Glacosamin; Chitose-, Chitonsaure	1110
Chitaminsäure; Chitarsäure	1111
Lavoglucosan	1112
Zersetzungsproducte der Glucose; Zersetzung von Glucose durch	, , , ,
Alkalien	1113
Lävulese aus getrockneten Apfelsmenschalen; fabrikmäßige Dar	
stellung von reiner Lavulose	1114
Polysaccharide:	
Investiganda Winkungan das Clusarin-	
Invertirende Wirkungen des Glycerins	1115
Die Isomaltose und die "Amyloine"; Einwirkung von Diastase auf	
Isomatose	1116
Invertirung von Maltose und Isomaltose durch Hefe, über den Ein-	
finfs von verschiedenen Masschtemperaturen auf die Bildung von	
Isomaltose und deren Bestimmung anter Anwendung der physio-	
logischen Methode mittelst Heten Saaz und Frohberg	1117
Natur der Kohlehydrate des normalen Harns; Darstellung eines iso-	
maltosereichen Malzauszuges; präexistirende und wasserlösliche	
Kohlehydrate des Malzes	1118
Verbindungen von Zuckerarten mit Eisen; Darstellung einer leicht-	1110
föslichen Ersenmaltose; Maltol	1119
Verbreitung des Rohrzuckers in den Pflanzensamen; Production von	1120
Saccharose während des Keimens der Gerste und des Reifens des	
Apřels	1121
Das Zuruckgehen des Saccharosegehaltes von geschnittenem Zucker-	
rohr: Werthschatzung des Zuckers als Nahrstoff; Löshchkeit des	
Zuckers in Alkoholwassermischungen; zwei merkwurdige Zer-	
setzungsproducte des Rohrzuckers ,	1122
Reinigung von Zuckersäften durch Elektrolyse unter Benutzung lös-	
hcher Elektroden, welche Metal.alkaliverbindungen geben; Rei-	
aigung von Zuckerlosungen durch schweftige Saure und Knochen-	
kohle; Erzeugung von Fullmasse, welche unter Wegfall der ublichen Deckverfahren weißen Haffinadezucker hefert; Beför-	
derung des Auskrystalhsirens des Zuckers aus den Fullmassen .	1123
Reinigung der Alkohole, Zucker und anderer organischer Stoffe; zur	1190
Geschichte der Melassenentzuckerung mittelst Strontian; Trocknen	
von Melasse mit Hulfe von nassen abgeprefaten Diffusionsruck-	
ständen der Rübenzuckerfabrikation; Verbesserung der Vergähr-	
harkeit von Melassen	1124

	Balte
Alkalität der Säfte; Schiefspulver; Trehalose; Auftreten der Trehalose in den Pilzen	1125
Vorkommen und Verschwinden der Trehalose im Lactarius piperatus Scop.; Vorkommen von Raffinose im Keim des Weisenkorns;	1120
Melitricee und deren quantitative Bestimmung	1126
Krystallisirtes Lävulin ; β -Lävulin	1127
Cellulose: .	
Chemie der pflanzlichen Zellmembranen	1128
Zellmembran der Pilze	1129
Die in den Membranen der Pilze enthaltenen Bestandtheile Pilzcellulose; stickstoffhaltiges Spaltungsproduct der Pilzcellulose;	1130
Chitin und Cellulose	1131
Lösungsmittel der Cellulose; Celluloseschwefelsäure und die Producte ihrer Hydrolyse; natürliche Oxycellulosen	1132
Jutefaser; hygroskopische Feuchtigkeit von Nitrocellulosen; Nitrirung	
von Cellulose	1133
Darstellung gelatinirter Nitrocellulose; Fabrikation und Anwendungen von Pyroxylin; Darstellung eines Glasersatzes aus Collodiumwolle; neue Cellulosederivate; industrielle Anwendungen der Cellulose- thiocarbonate und davon abstammende Producte; Gewinnung von	
Zellstoff aus Stroh; Gewinnung von Zellstoff	1184
Beendigung des Kochprocesses; Klebemittel	
schwacher Chlorbleichsalzlösungen	
Chromsalzen	1187
Stärke, Dextrin, Gummi:	
Quellung der Stärke	1137
Bindung des Jods durch Stärke; Reaction des Jods auf Stärke	1138
Vergleichende Untersuchung von fünf Stärkeproben; Darstellung von Traubenzucker und Traubenzuckersyrup unmittelbar aus Kartoffel-	
reibsel, Kartoffelpülpe, Schlammstärke; Veränderung der in	
heißem Glycerin gelösten Stärke	1139
stehendes Achroodextrin	1140

Inhaltsverzeighnifs.	XLVII
Tunstayerverunus.	
Die im Caramelmalze enthaltenen Umwandlungsproducte der Stärke;	Palte
Darstellung von verzuckertem, aromatischem Malz	
Gewinnung von Hefe; Preishefeerzeugung aus Kartoffeln; Conservirung	
von Nahrungsmitteln: Mannan, das Reservematerial in den	
Samen von Diospyros Kakı	
Warmewerth des Glycogens, Demonstration des Hereglycogens in den	
Zellen und als Praparat; Säureabbau des Glycogens	
in Glucose im Organismus, Araban, ein der Arabinose ent-	
sprechendes Kohlehydrat C, H, O,	
Pentosane in Pflanzen	1145
Pentosane im Boden und in den Pflanzen	1146
Pectinauhetanzen; Rübenpectin	1147
mine:	
Darstellung von Aninbasen der Fettreihe; Darstellung von Mono-	
und Dialkylaminen der Fettreihe	
neue Darstellung von Methylamin und Constitution des Hexa-	
methylentetramins; Methylnitramin	
Abkommlinge, auch geschwefelte des Propylamins	1150
Propylmercaptophtabmid; This propylamin; Diamidopropylaulfoxyd .	1151
Chlorderivate der zusammengesetzten Ammoniake	1152
I-onmy amine, Aethylchloramine, n-Butylchleramine	
Isonudecylamin	1154
Salze des Tetrazilylammoniums; Wirkung des Methylenchlorbromids	1133
auf Ammoniak in methylalkoholischer Lösung	1156
Wirkung des Methylenchlorids auf Ammoniak in methylalkoholischer	
Lösung; Verbindungen des Hexamethylenamins mit dem Nitrat,	
Chlorid und Carbonat dem Silbers	1157
Jodwismuthverbindungen des Hexamethylenamins	1158
Alkylhydroxylamine	1159
Isonitramine	1161
Wirkung des Aethylendiamins auf die Anhydride von zweibasischen	0105
Săuren	1162
Wirkung des Aethylendiamins auf einige Dicarbonsauren; Einwirkung	
der salpetrigen Saure auf Trimethylendiamin	
Emwirkung der salpetrigen Saure auf Pentamethylendiamin	
Cadavern und Cholin aus faulem Pferdefleisch	1165
Octomes symmetric state	1100
minoderivate von Alkoholen, Säuren, Aldehyden und	
Ketonen:	
Verbindungen mit 1 At, Kohlenstoff	1166
Methyl-, Propyl-, Aethyl-, Isobutylamidomethylalkohol	

XLVIII Inhaltsverzeichnifs.

	Saite
Isoamyl-, Benzyl-, Dimethyl-, Diäthylamidomethylalkohol	
Dipropyl-, Diisobutyl-, Diisoamyl-, Dibenzylamidomethylalkohol	1169
Alkoholcharakter der Nitrilalkohole und Amylalkohole	1170
Cholin und verwandte Verbindungen mit besonderer Berücksichtigung	
des Muscarins	1171
Synthetisches, natürliches Muscarin; Isomuscarin	1179
Thermische Vorgänge bei der Bildung einiger Aminsäuren und Nitrile	1173
Einwirkung von Phenylisocyanat auf organische Aminosäuren	1174
Constitution des Glycocolls und seiner Derivate	1175
Constitution des Glycocolls	1176
Barkosin	1177
Metalisalze des Sarkosins; Betaïn; Betaïnmethyläther	1178
Nitrososarkosin, Salze; Nitrosarkosin; Acetylsarkosin	1179
Diamidopropionsäure	1180
Das bei der Pankreasverdauung entstehende Leucin; Entstehung von	
Amidosäuren bei der Spaltung vegetabilischer Eiweisskörper	1181
Einige Derivate der Glutaminsäure; Pyroglutaminsäuren und Pyro-	
glutamide	1.182
Inactive Glutaminsäure und Derivate; Aminofumarsäurederivate	118
Amidoacetaldehyd	1184
Dioxypiperazin aus Amidoacetaldehyd	118
Darstellung einer polymeren krystallisirten Base aus Amidoacetaldehyd;	
Derivate des Aminoaldehyds	1180
p-Methoxybenzylamino-, p-Methoxyhippur-, o-Oxyhippuraldehyd	118
Einwirkung von Aminoacetal auf o- und p-Nitrobenzoylchlorid	118
Phtalylverbindungen des Aminoacetals	118
Hydrazidoacetaldehyd (Hydrazinoäthanal)	119
Hydrazinoacetaldehyd; Oxalyldihydrazinoacetal	119
Hydrazinoacetaldehyd	119
Einwirkung der salpetrigen Säure auf Aminouracil und Aminoaceton;	
Harnstoffderivate des Diacetonamins	1193
Triacetonamin	119
Fette Amidoketone	119
Cyansäuren:	
Einige Derivate der Cyanessigester	1190
Neue Derivate der Cyanessig- und Cyanbernsteinsäureester	119
Säureamide:	
Constitution der Säureamide	1197
Quecksilberformamid; Propylacetamide; Urethan	1198
Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Urethane	1199
Oxyphenylurethane	1200
-Darstellung einiger neuer Salze des Harnstoffs	1201
Tetrapropylharnstoff; Metallderivate des Formyl- und Acetylharnstoffs	
und der Oxalursäure; Nitramine der Harnstoffgruppe	1202
Semicarbazid	1204

	Inhaltsverzeichnis.	XLIX
	Vitrahan as learning to the control of the control	Selte
	Nitrobenzalsemicarbazone; Acetemigestersemicarbazon	1205
	Carbonamidhydrazobutyronitril: Carbamineäureazid	1208
	Hydrazide der Kohlensaure und der geschwefelten Kohlensaure	
	Ringhildung bei organischen, stickstoffhaltigen Verbindungen	
	Thioparabansaure; Thiobarbitursaure; Methylimidouracil	
	Amidoguanidin u. some Alkylderivate; zusummengesetzte Metallbasen	
	Complexe Metallverbindungen von Alkylthioharnstoffen	
	Sulfat des Oxamids; Stickstoffderivate der Oxalshure	
	Vorkommen von Glutamin in grunen Pflauzentheilen; Beständigkeit	
	der Innde von zwei basischen Säuren; Bestandigkeit der am	
	Stickstoff substituirten Succimmide	1213
	Succentraid; Darstellung von Jodderivaten des Succinimids und sub-	
	stituirter Succioimide	1214
	Bildung von Hydroxamshuren aus Saureathern	1215
	Einwirkung von Hydroxylamin und Aethoxylamin auf Oxalather .	1216
	Oxalendianemoxim	1217
14	arnsaure, Purine:	
ì		
	Verwandlungen des Dimethylalloxans	1217
	Dimethyltarbitursaure, -violursaure, -uramilpseudoharnsaure	1218
	Barnsaurehydrat; Emwirkung von Jod und Kalilauge auf Harnsaure;	
	Croxansaure and Oxonsaure	1219
	Derivate des Caffeirs	1220
	Darstellung von caffeinsulfosauren Salzen; Verfahren zum Rösten von	
	Kaffee; Darstellung eines entolten Kaff-eauszuges; Entbittern	
	von Kolapulver durch Wasserstoffsuperoxyd	1221
	Behandling von Cacao	1222
ī	arenitrile:	
	Darstellung von Cyaniden; Darstellungen von Cyanverbindungen;	
	Verbindungen des Molybdänbioxyds und -bisulfids mit den Alkali-	
	cyaniden	1222
	Doppelcyanide aus Molybdanbioxyd und Alkalicyaniden	1223
	Beaction der Fikrinsaure und von Pikraten auf Metalleyanure; die	
	pupurpursauren Salze; Einwirkung von Natriummalonsaureathyl-	
	ester auf Cyanurchlorid	1224
	Bildungsweise des Cyanamids; Krystallform des Kaliumisocyanats;	
	Verbesserungen in der Fabrikation von Rhodaniden	1225
	Darstellung von Rhodanverbindungen; Rhodansliber; Eigentbümlich-	
	kerten der Eisensulfocyanatlosungen	1226
	Einwirkung des Thionylchlorides auf die Aldoximbildung von Ni-	
	trilen; Umwandlung des Acetonitrils und seiner Homologen im	
	Therkorper	1227
	Cmwandlung der Cyanverbindungen im Thierkörper	1228
	Tribromacetonitril und einige Abkömmlinge des polymeren Trichlor-	
	acetonitriis	1229
	Intromacetamid: trimolekulares Tribromacetonitril	1230

	_
Mono- und Diamidoperbrommethyloyanidin; Alkylderivate	Seite 1231
Einige Acetonitrile	1232
Imidoacetonitril; Nitriloacetonitril; Di- und Triglycolamidasure	1233
Amidoacetonitril; Sarkosinnitril; Methyldiglycolamidsäure	1234
Reductionsproducte des starren a-Dichlorcyanäthyls	1235
Condensation von Aldehyden und Cyaniden	1236
α-Benzal-β-cyanpropionsäureamid; p-Methoxybenzalsuccinamid	1237
p-Methoxyphenyl-, Cinnamenyl-, Furfur-a-cyanacryleäure	1238
Methylendioxyphenyl-a-cyanacryleaure; Oxybenzaldicyanessigeaure	1239
Diazo-, Azo- und Hydrazoverbindungen:	
Diazomethan	1240
Reduction des Diazoessigesters	
Darstellung von Hydrazinsalzen aus Chloressigsäure; Hydraziessigsäure	
Aethanbydrazošthan	
Diformyläthanhydrazoäthan; Aethanhydrazoäthan	1244
Hydrazi- und Azocarbonester; Stickstoffkohlenoxyd und Diharnstoff.	
riydrazi- and Azodaroonester, Svickston komenozyd and Dinarmiton .	1340
Phosphor-, Arsen-, Borverbindungen. Metallorganische Verbindungen:	
Ueber Phosphorcyanwasserstoffsäure	1246
Dimethylarsin	1247
Einwirkung von Borfluorid auf einige organische Verbindungen	
Bordisuoräthylen; Borsuordiäthylen	
Einwirkung von Borfluorid auf organische Verbindungen	
Analytische Bestimmung von Fluor neben Bor	
Darstellung von Bleitriäthyl	
Aromatische Reihe.	
Allgemeines:	
-	
Constitution des Benzols	1254
clatur ringförmiger Naphtalinderivate; Chemie des Naphtalins .	1255
Verhalten einiger Benzolderivate gegen nascirendes Brom; Bleichen	
auf Baumwolle fixirter Pigmente	1256
Kohlenwasserstoffe:	
Wirkungsweise des Aluminiumchlorids	1257
Fichtentheer; Fichtenholztheer	1258
Einwirkung des elektrischen Stromes auf Benzol	
Neue stufenweise Synthese des Benzols; Derivate des Isodurols	
Nebenproducte bei der Darstellung des Butyltoluois	1261
Aethylbutylbenzol; Krystallform des β-Methylnaphtalins; Butyl-	
naphtalin; Phenylnaphtalin; Umwandlung von Fluoren in	
o-Aminobiphenyl	1262

Inhaltaverzeichnifs.	LI
400000000000000000000000000000000000000	
Chrysen und Chrysoftworen; Bildung des Kohlenwasserstoffs Truxen aus Phenylpropionsäure und aus Hydrindon	1263
Truxen; Insectenleum	1264
Halogenderivate:	
Eine neue Chlorverbindung des Kohlenstoffs, das Dichlorid des Hexa- chlorbenzols; Synthesen von m-Chlortoluol und s-Chlorxylol mit-	4004
telat Acetessigester	1264
mit Benzol und Toluol	1265
Diphanylvinylather; Dioxytetraphenylathan; Dithymoldiphenylathan	1266
Ditolyldichlorathan; Ditolylchlorathylen; Ditolyloxyathan	1267
Hexamethylendibromid; Hydrogenisation des Normalpropylhenzols. Einwirkung von Natrium auf Monobrommesitylen; bromittes Butyl-	1268
toluel	1269
Berichtigungen der Ansichten V. Meyer's über Jodoso- und Jodo- verbindungen	1270
Wandelharkeit von Jodosoverbindungen bei gewöhnlicher Temperatur;	1270
Jodoso und Jodoverbindungen des p-Dijodbenzols	1271
Jodoso- und Jodopseudocumol, Naphtyljodidehloride und Monojodoso-	
naphtaline	1272
Eine neue Classe jodhaltiger, stickstofffreier, organischer Basen	1273
Jodonnumbasen Darstellung von Salzen einer stickstoffreien, jodhaltigen, aromatischen	1274
Base; Darstellung einer stickstofffreien, jodhaltigen Base	1275
Itroso- und Nitroderivate:	
Neue Bildungsweise des Nitrosobenzols; Darstellung von Azoxy- verbindungen der aromatischen Reihe; Darstellung von Spreng-	
stoffen aus Ammoniaksalpeter und den Nitraten der Amido- und	
Nitroamidoverbindungen des Benzols, Toluols, Xylola und	
Naphtaline: aromatische Nitroverbindungen: vergleichendes Stu-	
dium der drei Dinitrobenzole	1276
1-3-5-Trimtrobenzol und 1-3-5-Dinitrophenol; Daratellung von 1-3-5-	
Trinitrobenzol sus 1-2-4-6-Trinitrobenzoesäure	1277
Darmellung von 1-2-4-6-Chlortrinitrobenzol; Einwirkung von Wasser auf Tribromtrinitrobenzol und Tribromdinitrobenzol; Trianilido-	
dinitrobenzol and emige verwandte Verbindungen	1278
Phenylnitromethan, Trennung von o-Nitrotoluol von seinen Isomeren;	3810
Dinitrotoluole; Einwirkung der Salpetersäure auf Isopropylbenzol	1279
Nitroproducte des Butylbenzols; Darstellung von künstlichem Moschus;	
isomere Dintrodiphenylmethane und ihre Abkommlinge	1280
Beduction der Nitroverbindungen	1281
Technisches Verfahren der Anilindarstellung; Reduction aromatischer Nitrokorper und die Bildung von Hydroxylaminderivaten; elek-	
trolytische Reduction aromatischer Nitrokorner	1282

chwefelderivate der Kohlenwasserstoffe:	Saide
Thiosulfonsäuren und Sulfinsäuren	1283
	1284
	1285
Darstellung von aromatischen Sulfosäuren bei Gegenwart von Thier-	
	1286
Darstellung von Säureestern mittelst aromatischer Sulfosäuren; Deri-	
vate des Benzolsulfamids und -hydrazins	1287
	1288
Einwirkung von Benzolsulfonsäure auf Kaliumjodid	1289
Reductionsproduct des o-Sulfonbenzoesaurechlorids; Darstellung von	
Nitro- und Amidobenzoldisulfosäure	1290
Reinigung von rohem Toluolsulfonamid; isomere Naphtalinderivate.	1291
Sulfosäuren aus α-Chlor-β-naphtylamin	1292
Sulfurirungen in der Naphtalipreihe	1293
β-Naphtylamintrisulfosäuren; β-Naphtylamintetrasulfosäure	1294
β-Naphtoldi- und -tetrasulfosäuren; β-Naphtoltetrasulfosäure	1295
1-8-Naphtsultam-2-4-distilfosäure	1296
1-Amido-8-naphtol-2-4-disulfosäure; 1-8-Dioxynaphtalin-2-4-disulfosäure	1297
1-8-Naphtsultamtrisulfosäure; 2-Naphtylsulfaminsäure-6-8-disulfosäure	1298
Darstellung der $\alpha_1 \beta_3$ - und $\alpha_1 \beta_4$ -Chlornaphtalinsulfosäure und der	
α_1 -Chlornaphtalin- $\alpha_2\beta_1\beta_4$ -trisulfosäure; Darstellung von Anthracen-	
sulfosäure aus Anthracen	1299
Darstellung einer bei der Oxydation Anthrachinon-β-disulfosäure lie-	
fernden Anthracendisulfosäure; Allylphenylsulfon und Allyltolyl-	
sulfon	1300
Phenylsulfon-a-propylenglycol; Allyltriphenylsulfon	1301
Krystallform einiger neuer aromatischer Sulfone der Buttersäure;	
Constitution aromatischer Sulfone; Diphenylsulfonderivate	1302
Aromatische Sulfone	1303
Bildungsweisen und chemisches Verhalten des Vinyltriphenylsulfons	1004
(Triphenylsulfonäthan)	1304
Synthese der aromatischen Selenverbindungen; Diphenyltellurid und	1805
ein Verfahren zur Darstellung von Sulfiden, Seleniden und	
Telluriden	1806
remarked to the terms of the te	1000
Aminoderivate:	
Substitutionen der an Stickstoff und Kohlenstoff gebundenen Alkohol-	
radicale	1307
Saure Sulfate des Anilins und des o- und p-Toluidins; Chlorirung des Anilins; Darstellung des Dibromanilins; Fabrikation von	
o-Nitranilin	1000
Einwirkung von Nitrosylchlorid auf aromatische Amine; schwefel-	1808
haltige Begleiter der Anilinbasen und deren Farbenreactionen .	1309
Schwefelgehalt und Chlorkalkreaction des Anilins und Paraamido-	1000
phenols: Oxydation von Anilin	1310

Inhaltsverzeichnifs.	LIII
	Seite
Färben und Drucken mit Antiinschwars und analogen Farbstoffen; Thioantlin und ein neues Isomeres	1311
Carbodiphenyl- und -ditolylimide; Stickstoffhalogenverbindungen Alkylischarustoffe; Additionsproducte der aromatischen Isocyanide.	1312
Alkaloidannliche Reactionen des Acetanilids; Diacetanilid; Lincetyl-	1313
derivate einiger Amine der aromatischen Reihe	1314
Queckeilberverbindungen des Acetanilids; Darstellung eines neuen Derivates des Amidogrotonsäurespilids; Anilin und Isodibrom-	1010
Aminoathylendicarbonaaureester	1316
Condensations producte aromatischer Amine mit Formaldehyd in alkalischer Lösung; Constitution der Anilinverbindung der Glucose; das saure Oxalat des Benzylamins und seine Zersetzungs-	1911
producte	1318
Abkommlinge des Benzylamintartrats und citrats; Einwirkung von	1010
Benzylamin auf Acetessigester	1319
o-Nitroamline	1320
Darstellung niturter Basen aus Benzylidenverbindungen primärer aromatischer Monamine; α-Phenylathylamin; γ-Phenylpropylamin und dessen Veberführung in Allylbenzol; Darstellung von p-Amidodiphenylaminsulfosaure aus p-Nitrosodiphenylamin; Dar-	
stellung von m-Oxydiphenylaminsulforame	1321
Dialkyl-p-amido-m-oxydiphenylamin; p-Amidoathoxymethyldiphenyl- amin, Darstellung schwefelhaltiger Basen der Gruppe des Thio- chromogens, Abkommlinge des α-Naphtylamins	1322
Darstellung von α-Naphtylaminsulfosauren aus halogensubstituirten Naphtalinsulfosauren; Darstellung der α ₁ -Naphtylamin-β ₁ -sulfosaure aus α-Naphtylamin durch aromatische Amidosulfosauren; α ₁ β ₁ -Naphtylaminsulfosaure; α ₁ -Naphtylamin-β ₂ α ₄ -disulfosaure;	1023
$a_1 p_1$ -wapntylamin- $a_4 \beta_2 p_3$ -trisulfo-saure aus a_1 -Nitronapatalin- $a_4 \beta_2 p_3$ -trisulfo-saure aus a_1 -Nitronapatalin- $a_4 \beta_2$ -disulfo-saure mittelst Sulfiten	1323
Dantellung von a-Nitro-a naphtylamin- β -sulfosauren; Darstellung von β -Naphtylamin, $\beta_1 a_1$ -Naphtylaminsulfosaure und β -Naphtylsulf-	
aminsäure aus β, α, Naphtolsulfosäure; Darstellung von Dialkyl- amidophenylnaphtylamin; ο-Amidodiphenylmethau	1324
Danteilung eines Diphenylmethanderivates durch elektrolytische Re- duction von p-Nitrotoluol in schwefelsaurer Lösung; Darsteilung	
ton Dismidodioxyditolylmethan; Darstellung von aromatisch- tulstituirten Amidodiumphtylmethanen	1325
Diamine:	
Einwirkung sromatischer Orthodiamine auf die Auhydride einiger zweibasischer Säuren	1825

	Seite
Bromderivate des m-Phenylendiamins; Darstellung von f-Dinaphtyl-	
m-phenylendiamin und einer Sulfosäure des \$-Dinaphtyl-m-phe-	
nylendiamins; Oxydation des Paraphenylendiamins	1998
Harnstoffderivate des Paraphenylendiamins; Nitrite emiger Aminbasen	1327
Einwirkung von Phosphortri- und -pentachlorid auf o-Toluylendiamin:	
2-3-Naphtyleudiamin; $\beta_1\beta_2$ -Naphtyleudiamin	1328
Darstellung von Naphtylendiamindisoltosturen	1329
Naphtylendiaminmonosulfosaure; Acetnaphtylendiamin; Tetramethyl-	
diamidodiphenylnaphtylendiamin; Diamidodiphenylmethansulfon;	
Tetramethyldismidodiphenylmethan	1330
Condensationen mit Formaldehyd	1331
93 (1)	
Benzidingruppe:	
Benzidinsenföl; Echtfärbung der Baumwolle mit Benzidinfarbstoffen;	
Darstellung von Farbstoffen durch Condensation von Benzidin	
und seinen Homologen mit p-Nitrotoluolsulfosaurs; Darstellung	
geschwefelter Basen	1332
Reactionen des Orthotoluidins; Darstellung von Basen durch Conden-	
sation von Tolidin bezw. Disnisidin, Anilin, Phenylendiamin	
mittelst Formaldehyd	1335
Phenole.	
Phenole mit 1 At. Sauerstoff:	

Schmelz- und Siedepunkte einiger Phenole und ihrer Benzoylather .	1833
Quecksilberverbindungen der Phenole und einige ihrer Derivate	1334
	1235
Zur Keuntmis des thiokohlensauren Diphenylesters und seiner Homo- logen	1336
Einwirkung von Thienylchlorid auf einige organische Verbindungen	1337
Thionylamsel; Thioplenetel; Thenylphenetel; Phenetelsulfon	1338
Verhalten der Natriumsalze von Phenolen gegen Mono- und Dichlor-	1996
essigester	1339
Dinaphtoxylessigsaure; Bromphenoxylessigsaure	1340
Systematische Untersuchung der Wirkung verwandter chemischer	1000
Verbindungen auf den Thierkörper	1341
Löslichmachen yon Pheuolen, K-ohlenwasserstoffen in Wasser; Ver-	1201
andering des Phonois durch Emwirkung des Lichtes und die	
Bildung von Wasser toffsuperexyd. Condensation des Dichlor-	
acetals mit Anisol und Phenetol	1 142
	1343
Darstellung von Brom- und Chlorphenol aus hoch erbitztem Phenol;	211.50
desinficirende Wirkung der Monochlorphenole und ihrer Salicyl-	
säureester, sowie die Umwandlungen derselben un Organismus:	
	1344
Darstellung von Sprengstoffen unter Verwendung der aus Dinitro-	1000
phenoien und Ammoniak bezw. aromatischen Aminen erhaltenen	
The state of the s	
Verbindungen; Quecksitherpikrat	1345

Inhaltsverzeichnifs.	LV
	Seite
Einwirkung der Pikrinsäure und der Pikrate auf die Metallcyanide;	Deriv
Isopurpurate; Diazorssigester und Pikrinsaure	1846
Verbindung der Pikrinsaure mit Anethol; Darstellung von a-Trinitro-	
phenol- (bezwnaphtol-) dinitroglycerin; Darstellung von Amido-	
phenolen durch elektrolytische Reduction von Nitrokohlenwasser-	
stoffen der Benzolreihe in schwofelsaurer Lösung; Verwendung der tilyeine von Amidophenolen zum Entwickeln photographischer	
Bilder: o-Anisidin	1847
Anisidin: Amidoathylaniadin; Amidoathylamidophenol	1348
Oxydiphenylamin; Darstellung von m-Amidophenol aus m-Phenylen-	
diamin	1349
Darstellung von Alkyl-m-amidophenolen aus m-Phenylenoxaminaäure;	
angebliche Nichtexistenz des Isopropylen-pamidophenols	1850
Schmeizpunkt des Phenacetins; Reactionen des Phenacetins; Dav-	
stellung von Diacetphenetidid; physiologische Wirkung des	
p-Amidophenols und einiger Derivate desselben	1351
antipyretical; rezienungen zwischen en mischer Constitution und	
Neurodin, ein neues Nervenmittel; Thermodin, ein neues Fieber-	
mittel	1352
Darstellung eines Diacetylderivats des o-p-Diamidophenetols; Benzol-	
verbindungen der p-Oxyphenylmethane oder deren Aether; Dulcin	1353
Darstellung von p-Phenetolcarbanud	1354
Darstellung von p-Phenetolcarbamid; Darstellung von \$ Phenetudy.	
crotonsaureester; Darstellung von p-Aethoxyphenylsuccinimid und	1056
von p Methoxyphenylsuccinimid	1358
Kresol und Kresolpraparate; Jodkresole	1357
Mittel zur Vertilgung von Insecten und schädlichen Pilzen; Darstellung	
von Amidorhenol- und Amidokresolsulfosaure; Aethylphenole .	1358
Symbese des symmetrischen Carvacrols; Phenole des Butyltoluois und	
deren Aether	1359
Estragonol und seine Bildung aus Anethol . , ,	1380
Kaphtol:	
Dataellung von a-Naphtol aus a-Naphtylassin; neue Darstellungsweise	
ter Naphtolsultosaure	1361
Darrellung von a Naphtolaulfosaure, a-Naphtoldiaulfosaure, Amido-	
naphtelsulfosaure und Amidonaphtoldisulfosaure	1362
Dantellung von Amdonaphtol und Amidonaphtolsulfosaure	1368
Dantellung von Amidonaphtolauffosaure, Amidonaphtoldisulfosaure	
Alkylamidonaphtoldisulforaure	1364
Partellung der Thonerdesa ze der Naphtolauffoskuren, der Alumnole; Naphtalinderivate als Entwickler in der Photographie; Drucken	
ant einer Braulfitverbindung des Nitroso-3-naphtols; Thioderivate	
des A-Naphtola	1365
Dioxydinaphtyldisulfid; Dehydrodioxydinaphtylsulfid	1366

	DATE
Thioderivate des \$\beta\text{-Naphtols} \cdots \cdo	. 1367
Naphtolätherderivate; Sulfonirung des α- und β-Naphtoläthyläthers	. 1368
Abrastol	. 1869
Darstellung von Naphtoldisulfosäure, Amidonaphtoldisulfosäure, D	i-
methylnaphtol	
month free free free free free free free fre	
Phenole mit zwei und mehr Atomen Sauerstoff:	
Einwirkung der Aldehyde auf mehrwerthige Phenole; aromatisch	
Acetale; Verbindung der Zucker mit den mehrwerthigen Phenole	
Einwirkung von Sulfurylchlorid auf Phenole und deren Aether 13	
Dichlorchinon; Chlorhydrochinondichlorid	
Krystallisirtes Guajacol; Reinigung des Guajacols durch starke Al	
küblung	. 1375
Guajacol; synthetisches krystallinisches Guajacol	. 1376
Guajacolglycolsäure; Espentheer	. 1377
Darstellung gemischter Schwefelsäureester mit je einem Alkylrest de	er
fetten und aromatischen Reihe; Darstellung von Kohlensäure	
estern des Brenzcatechins und seiner Monoalkyläther; neue Aethe	
des Guajacols	
Zwei cyklische Ester des Brenzcatechins; Aethylenäther des Hydre	
chinons und Brenzcatechins	
Darstellung von Amidoguajacol aus Nitroacet-o-anisidin; Entwickelun	
von Resorcingrün auf baumwollenen, wollenen und seidenen Ge	
weben	
Dihydroresorcin	
Dihydroresorcinsalze; Dioxim	
Diamidohexamethylen; Dihydroresorcinphenylhydrazon	
Halogentetrahydroresorcine	
Acylderivate des Dihydroresorcins; Dioxyhexahydroisoimid	
Darstellung eines Dihydroresorcins	
Verwendung von freiem Trinitroresorcin als rauchloses Pulver; As	
wendung von Diamidodioxybenzol als photographischer Entwickler	
Einwirkung der Halogene auf Homobrenzcatechin	
Thermischer Werth der Functionen des Orcips; Constitution de	
Orcins; Eugenol und Isoeugenol	
Nitrophenyläther des Eugenols, Isoeugenols und Vanillins	. 1389
Umwandlung des Eugenols in Isoeugenol; Darstellung von Isoeugeno	ol
aus Eugenol; Darstellung von monomolekularen anorganische	n
Säurederivaten des Isoeugenols	. 1390
Darstellung von nitrirten Eugenyl- und i-Eugenylphenyläthern	
Diisoeugenolacetophenon	
Diisosafrol und Cubebin; Darstellung von a ₁ a ₄ -Dioxynaphtalin-a ₈ -sulfo)•
säure; Darstellung der a, a, - Dioxynaphtalin - a - sulfosäure au	
α ₁ -Naphtylamin-α ₂ α ₄ -disulfosäure; Darstellung der α ₁ α ₄ -Dioxy	
naphtalin- $\beta_a\beta_a$ -disulfosäure	
Darstellung von Alkylsubstitutionsproducten der a, a,-Dioxynaphtalin	. 1000
sulfosäuren; Darstellung einer «1-Amidodioxynaphtalinsulfosäur	40
8us c. Naplitylamin-c. f. ftrisulfosäure - üher Diphopole	

Inhaltsverzeichnifs.	LVII
	Seite
Darstellung von Condensationsproducten von Formaldehyd und Nitro-	
phenolen und Nitrophenolathern; Darstellung von Dinitrodioxy-	
diphenylmethan und Dinitrodiathoxydiphenylmethan; Darstellung von Thiodioxydiphenylmethansulfosäuren; Pyrogallolwismuth	1395
Synthese von Hexamethylenderivaten, Triathylphloroglucin	1396
Benzophloroglucintrimethyläther	1397
Einwirkung von Alkalien auf bromirte Phloroglucinderivate	1398
Alkohole:	
Synthese aromatischer Oxyalkohole	1399
Synthese von Phenolalkoholen; Condensation aromatischer Alkohole	
mit Nitrokohienwasserstoffen	1400
Nitrobenzylalkohol; Einwirkung von Ammoniak und primaren Aminen	
auf o-Oxybenzyalkohol (Saligenin); Derivate des o-Anndobenzyl-	
alkohols	1401
o-Amidobenzylalkohol; o-Diazobenzylalkohol	1402
p-Dimethylamidobenzylalkoliol; Cholesterin	1403
Cholesterin	1405
Darstellung von Bulfosauren der mono- und dialkylirten Amidobenz-	1400
hydrole; Darsteilung von Tetramethyldiamidobenzhydroleyanid .	1406
Pyronine	1407
Tetramethyldiamidodioxydiphenylmethan	1408
Tetramethyldiamidodiphenylmethanoxyd	1409
Diphenylmethanfarbatoffe	1410
Die blaue Färbung des Leukauramins beim Contact mit Sauren;	
Darstellung und Abkömmlinge des Auramins	1411
A midophenylauramine und Derivate	1412
Constitution der Triphenylmethansarbstoffe; Vergleich zwischen den	
gefärbten und ungefärbten Korpern, welche sich vom zwei- und dreifach phenylitten Methan ableiten	1410
Sulforirto Farbstoffe der Triphenylmethanraihe; chemische Formel	1413
der Saurefochsine; Verhalten der Triphenylmethanfarbstoffe gegen	
pascirentes Brom	1414
Baurefucham	1415
Tuplenylmethanfarbstoffe; Theorie des Färbeprocesses	1416
Aurin	1417
Dantellung griner und blaugrüner Farbstoffe aus der Malachitgrun-	
cethe; Darstellung einer Trisulfosäure des Triphenylpasarosanilius;	
Darstellung grunblauer Beizenfarbstoffe aus Tetrasikyldiamido-	
tenzhydrolen; Darstellung von Diphenylnaphtylmethanfarbstoff-	
sulfosauren; Darstellung von Triplienylmethaniarbstoffen	1418
Dantellung blatter basischer Farbstoffe der Triphenylmethanreihe	
aus Dichlorbenzaldebyd; Darstellung eines violetten und grun- blauen Säurefarbstoffes der Triphenylmethaureihe; Darstellung	
von blauen Farbstoffen, den Bulfosauren der secundaren Diamido-	
ditolyloxyphenylcarbinole	1419

Darstellung von Säurefarbstoffen der Malachitgrünreihe, den Sulfo- säuren der Alkylderivate des Diamido-liphenyl-m-tolylcarbinole;	
Darstellung eines rothen beizenfärbenden Triphenylmethanfarb- stoffes aus p-Nurobenzaldehyd und Salicylsäure; über Phloroglucit	1420
auren mit 2 At. Sauerstoff:	
Ein seltsames Gesetz bei der Esterbildung aromat. Säuren 1421, 1422,	1423
Darstellung von Acylsuperoxyden	1424
Dehydrogenisation hydrirter Henzolcarbonsauren	1425
Synthese der Hexahydrobenzoesäure	
Reduction der Dimethylamidobenzoesäure und der p-Amidobenzoesaure	
Einige Verbindungen der Reihe hydrirter p-Toluylsnuren	1428
Isomere Octonaphtensäuren	
Hexahydrotoluylsäure	
	1432
Stereoisomere p Phenylhexahydrobenzoesäuren	1433
p-Phenylbenzoesaure	1434
Tetrahydro, Hexshydro, Isohexahydrophenylbenzoesaure	1435
Geruch der Benzoersture, Darstellung von Benzoessureaubydrid	14 (6
Benzoylauperoxyd, ein Oxydationsproduct des Bittermandelols; Ben-	4 4 1 7
zoylhaogenamide	1447
Benzenylamidothiophenol Benzolszophenoláthylather	14-18
Polymorphe Medificationen bei Hydroxylaminderivaten	1449
Isophtal- und Terephtalbydroxams.ure; Aether der Hydroxams.uren	1441
Aether der Benz-, Tol- und Anshydroxansaure	1442
a- und 3-Aethyl- und Methylbenzhydroxan sauren	1443
Methyle, Propylbenzhydroxamsauren	1444
Aethyltolhydroxams uren; Aethylanixhydroxamsauren	1445
Alkylhydroxamsanreäther	1446
Ditolbydroxamsauren; Tolbenzhydroxamsaure	1447
Isophial- und Terephialbenzhydroxamsaure	1448
Dibenzhydroxamsaureather	1449
Ditolhydroxamsaureather	1450
Benztolkydroxamsaureather	1451
Tolbenzhydroxamsaureather	1452
Diamshydroxamsaureäther	1453
Anisbenzhydroxamsaureather	1454
Acylirte Hydroxamsaureather; Tribenzhydroxylamin	1455
Dibenztolhydroxylamin; Benzenylamidoximather	1456
Tolenyl, Amsenylamidoximather	1457
Oxyurethan und einige Reactionen der Benzhydroxamsaure	1458
Oxyurethan; Benzhydroxameäureacetat	1459
Reaction der Dihydroxamsauren; Oxydation von Amidoximen; Ben-	
zenyl mudoxim	1460
Eigenschaften und Spaltung isomerer Amidino	1461
Hydrazide und Azide organischer Säuren	1462

Inhaltsverzeichnits.	LIX
	Seite
Primäre Säurehydrazide	1468
Secundare, symmetrische Hydrazide	1464
Baureazide, Darstellung und Eigenschaften	1465
Saureazide, Umsetzungen	1466
Hydrazide und Azide organischer Sauren	1467
Acetylbenzoylhydrazin; Dibenzoylhydrazin	1468
Benzalbenzoylhydrazın und Derivate	1469
Umlagerung von Saureaziden, R.CO.N	1470
Synthetische Versuche mittelst Natrium und Nitrilen	1471
Darstellung der symmetrischen und einer nicht symmetrischen Tri-	
brombenzoesaure	1472
Entstellung der Jodoso-, Jodo- und Jodobenzoesaure	1473
Jodo- und Jodosobenzoësäure	1474
Hydroxyjodbenzoat	1475
Darstellung von 0-0-p-Trinitrobenzoèsäure aus nitrirtem Toluol bezw.	
aus Toluol: Isomerie der Nitrobenzoesauren	1476
Ralative Löslichkeit der Nitrobenzoesauren !	1477
Thermische Studie über die Nitrobenzoessure	1478
Elektrolytische Reduction von Paranitrobonzoësäure in schwefelsaurer	
Lösung; mehrfach nitrirte aromatische Körper	1479
Einwirkung von Alkali auf s. Tri- und 1-3-5-Dinitrobenzoesaure	1480
Oreinsulfonphtalem; Parachlormetasulfobenzoessure und einige ihrer	
Derivate	1481
p-Chlor-m-sulfobenzoesaure und Derivate	1482
Phtaleine der Orthosulfoparatoluyisäure	1483
Diphenol-p-methybulfonpluslein: Re-oremolmethyisulfonphtaleine	1484
Neue Classe cyklischer Jodverbin lungen der Jodosogruppe aus Jod-	
phenylessigs&ure	1485
Abkömmlinge des p-Cyantohiols	1486
Isomere p-Methylendthydrobenzoesauren	1487
p-Methylendihydrohenzaesaure ,	1488
At-p-Methylendihydrobenzoesaure	1489
IN A-1,4-Aethylcyklopentencarbonsaure	1490
P3-P-1,4- und A-1,4-Aethylcyklopentencarbonsiure	1491
	1492
1,4-Aethyloyklopentancarbonsaure, Salze und Derivate	1493
Optisch actives Zimmtsauredichlorid	1434
Verhalten von Zimmtsaurestichlori i gegen Mikrophyten	1495
Zerlegung des Zimmtsäuredibromids in die optisch activen Modifi-	
cationen	1496
Zimmteauredibround, Salze mit organischen Basen	1497
Zerlegung der Phenyldibrombuttersinre in ihre optisch activen Modi-	
ficationen	
Isodurylsaure Nitroisodurylsäurenitril	
Nitro-, Dinitroisoduryleäurenitril	
Einige Derivate der Zimmtsaure	1501
Allozimmtsaure	
Allozimmtsäureanhydrid	1503

Inhalteverseichnife.

		Seite
	Umlagerung der βγ-Phenylcrotonsäure	1504
	Umlagerung der Phenyl-\$y-penteusäure	1505
	Phenyl-αβ-pentensäure	1506
	Phenyl-β-oxyvaleriansaure	1507
	Phenylbromvaleriansäuren	
	Phenylpentenlacton; Phenyloxypentensäure	1510
	Oxydationsproducte der Phenyl-βy- und Phenyl-αβ-pentensäure	1511
	Abietinsäure	1512
	Abietinsäurechlorid, -amid	1518
8	äuren mit 3 At. Sauerstoff:	•
	Wärmewerth isomerer Säuren von der Zusammensetzung C, H, O, und	
	$C_8H_8O_8$	1514
	Wärmewerth und elektrische Leitfähigkeit der Oxybenzoë- und Oxy-	
	toluylsäuren	1515
	Abhängigkeit des Wärmewerthes von der Constitution	1516
	Hexabydroanthranilsäure und Hexabydrosalicylsäure	1517
	Reduction des β-Ketohexamethylencarbonsäureesters zur Hexahydro-	
	salicylsäure	1518
	Darstellung von Salicylsäure; Cadmiumsalicylat	1519
	Vorkommen des Salicylsäuremethyläthers in einigen einheimischen	
	Pfianzen; flüchtige Stoffe der auf Java cultivirten Kokabiätter;	
	Oel in den Wurzeln einiger auf Java wachsenden Polygaleen;	
	Darstellung von Salol aus Polysalicylid und Phenol	1520
	Darstellung von Salicylmetaphosphorsäure; Wismuthnitrosalicylate .	1521
	Thioform; Natriumborsalicylat	1522
	Borsalicylat, ein Antisepticum; Verhalten der Kalksalze einiger aro-	
	matischer Aethersäuren bei der trockenen Destillation	1528
	Darstellung von p.Chlor-m-oxybenzoësäure	1524
	Bildung von Chlorhydrinestern im Allgemeinen und ein neuer Di-	1001
	chlorbydrinester der Anissäure; Derivate der Mandelsäure	1525
	Phenylchloressigsäure	1526
	Mandelsäure- und Phenylchloressigsäureanilide	1527
	Reduction der Aminonitrile; Indigountersuchungen	1528
	Färben von Textilstoffen jeder Art in der Indigoküpe	1529
	Darstellung von carboxylirten Indigofarbstoffen; Condensationsproducte	1029
	von «Aldehydsäuren und Phenolen	1530
	Geschwindigkeit der Cumarinbildung; Entstehung von Oxylactonen	1990
	aus Phenylbrenztraubensäure	1531
	Phenylbrenztraubensäure; Benzollacton; Phenyllacton	1582
	Einführung von Acylen in den Benzoylessigäther	1533
	α-Benzoyl-β-benzoylessigzimmtäther; Benzoylmalonsäureäther	1534
	Benzoylessigester und Säureanhydride	1585
	Constitution der β-Ketonsäureester	1536
	·	
	Dichloroxyindencarbonsäure	
	Chlordibromketo-, Dichlorketoxy-hydrindencarbonsaure	1540
	Omordioromikeco-, Dichiorketoxy-nydrindencarbonsauro	1940

	-Inhaltaverzeichnifa.	LXI
		Seite
	3-Oxynaphtoesaurs vom Schmelzp. 218°	1541
	Bildung von «-Naphtoldithiocarboneäure	1542
	Dimethyl und Diathylamidobenzoylbenzobsäuren und das Dimethyl-	
	aminphtalem	1548
	Neue von der Benzoylbenzoesaure abstammende Derivate	1544
3	auren mit 4 At. Sauerstoff:	
	Derivate der Veratrumsäure und des Veratrols	1545
	Diathylprotocatechusaure; Synthese der Homogentisinsaure	1546
	Ein Fall von Alkaptonurie	1547
	Spaltung der Dihydro-o-phtaladuren; Oxyderivate der Phenylbutter-	
	saure	1548
	Synthese des Kresolcumarins	1549
	Santonin; zwei substituirte Isoimide der Phialsdure	1550
	Phtalmethylisoimid, Phtalbenzylisoimid	1551
	Einwirkung von Phtalylchlorid auf die Dinitrodiazoamidobenzole;	
	Saureimide und Hydrazinhydrat	1552
	Einwirkung von Hydroxylamm auf Phtalsdureanhydrid	1553
	Constitution der Alkaliverbindungen des Phenolphtaleins	1554
	Condensation des Phtalimids mit Phenol	1555
	Imadophenolphtalender.vate	1556
	Fluorescemfarbstoffe	1557
	Phenolphtaleinanhydridanilid und Galleinanilid	1558
	Fluoresceinantiid	1559
	Weberführung tetraalkylirter Bernsteinsäurerhodamine in höher alky-	
	lirte Farbatoffe	1560
	Ueberführung von Rhodsminen in höher alkyhrte, blaustichigere	
	Farbstoffe; Veberfuhrung dialkylirter Rhodamine in höher alky-	
	lirte Farbstoffe; Darstellung rother Farbstoffe aus Rhodamin und	
	Dinitrochlorbenzol; Darstellung von Farbstoffen aus Phialeaure-	
	rhodaminen und aromatischen Basen; o Cyanbenzyleyanid	1561
	Unwandlungsproducte aus o-Cyanbenzyleyanid	1582
		1563
	Tetrabydronaphtalsaure	1565
	Synthese von Inden, Hydrinden und einigen ihrer Derivate	1566
	Hydrindenmonocarbonsäurederivate	1367
	Hydradenphenylketon; Inden; Hydrinden	1568
	as Doxynaphtoesauren; Phenacylcyanessigester; Truxillasuren	1569
	Ablemmlinge der Truxillsäuren	1570
	muninge det traxmanden	1910
	Sauren mit 5 At. Bauerstoff:	
	_	
	Verhalten des trimethylgallussauren Calciums bei der trockenen	1504
	Destillation	10/1
	Daniellung von Acetylgallussäuren und Acetyldibromgallussäuren und die Bestimmung des Acetyls in diesen Verbindungen	1570
	und die Destininung des Acetyls in diesen verolbdungen	1572

LXII

Tri- und Diacetylgallussäure; Triacetyldibromgallussäure	1573
Gallussaurederivate	1574
Homologen des Gallanilids; Darstellung des Gallotoluidids, seiner Tri-	
	1575
Dibromgallanilid und seine Triacetylverbindung; die blauen Lacke	
aus Dibromgallanilid und einige blaue Reactionen der Polyphenole	1576
Oxydationsproduct aus Dibromgallanilid	1577
Sulfogaliussäure; Darsteilung brauner beizenfärbender Farbstoffe aus	
	1578
Phenyloxalessigester und die Phenylmalousäureester	1579
Phenylmalonsäure	1580
Säuren mit mehr als 5 At. Sauerstoff:	
Norhemipinsäure	1581
Norhemipinsäureanhydrid	1582
	1583
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1584
Phtaldicyanessigsäureäther; Tricyandibenzyl	1585
	1586
	1587
	1588
	1589
	1590
	1591
	1591
	1598
	1594
	1595
	1596
	1597
	1598
	1599
	1600
Verhalten des Dibenzoylbernsteinsäureesters beim Erhitzen; Carmin-	
Bäure	1601
Aldehyde:	
· ·	
	1602
	1603
Ueber zwei neue Hexite und über die Verbindungen der mehrwerthigen	
	1604
	1605
Condensation von Aldehyden mit «-Naphtohydrochinon und «-Naphto-	
chinon; Einwirkung von Natriumäthylat auf Benzaldehyd und	
	1606
Benzaldehyd und Glutarsäure; pharmakologische Untersuchung des	
Hydrobenzamids und des Amarins; Condensationsproducte aus	
Benzylamin und einigen Benzaldehyden	1607

lubaltsverzeichnifs.	LXIII
	Selte
Benzalbiuretamidocrotonsäureäther und Benzalbiuret	1608
Reaction zur Umlagerung von Oximidoverbindungen in Annde	1609
Die Eigenschaften des a-Benzaldoxims und einige seiner Derivate;	
Benzhydroximsäurechlorid	1610
Hydroximsäurechloride und ihre Umwandlungsproducte	1611
Substituirte Benzhydroximsaurechloride und Umwandlungsproducte .	1612
Ein Stereoisomeres des Zimmtaldoxius; Darstellung von Diphenyl-	
scetaldeligd und eine neue Synthese von Tolanderivaten; Phenyl-	
hydrazone des Salicylaidehyds	1613
Imbutybalicylablehyd und emige semer Derivate	1614
Daratellung aromatischer p-Sulfoderivate des Protocatechualdehyds .	1615
Vorkoumen von Vauilin; Darstellung von Vanillin	1616
Darstellung von Methylenbivanillin	1617
etoue:	
Einwirkung von Chlor auf Phenole	1617
Ketochlorole aus gewohnlichem Phenol	1618
Uctochlorketotetrahydrobenzol	1619
Trichlordimethoxyphenol; Trichloroxychinon	1620
Trichloroxyhydrochinon; Trichlormethoxyhydrochinon	1621
Emwirkung von Chlor auf o- und p-Diamine; Ueberführung derselben	
in Diketone und Chinone	1622
Ueberfuhrung von Diketochloriden zu gechlorte Keto-R-pentene durch	
Chlorkalk	1623
Oxydationsproducte des Carvons; Reindarstellung des Irisaromas (Irons)	1624
Ureide von a-Ketonalkoholen; Darstellung von Glycocoliderivaten der	
Amidoacetophenone	1625
p Amideacetophenon und secundarer p-Amidophenyläthylalkohol	1626
Metwoxyacetophenon und Derivate; Resacetophenon	1627
Enwirkung von Jodmethyl auf Resacctophenoukalium; Verhalten der	1.000
aromatischen Oxyketone im Thierkörper	1628
Exter und Ketone	1629
Anhydrophenylendiimidoglyco-brenzcatechin, -pyrogallol	1630
Stellung der Seitenketten in den Ketonen aus Pyrogaliol	1631
Darstellung wasserlosiicher Bissulfitverbindungen des o Nitrophenyl-	1003
milchsäureketons, Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Heptyl-	
chlorid; «-Hydrindon und seine Derivate	1632
Lamitrosohydrindon; Anhydrobishydrindon	1633
Emwirkung von Malonester auf Benzylidenaceton	1634
Enwirkung von Natriummalonäthylester auf Benzolaceton	1635
Ketotetrahydronaphtalin; Benzophenonoxim aus Bismitrosylbenzhydryl	1636
Bearhydrylhydroxylamin	1637
Freiwillige Zersetzung des Oxims des Benzophenons; Abkömmlinge	
des Diphenylmethans und Benzophenons	1639
Constitution der isomeren symmetrischen Biderivate des Diphenyl-	
methans and Benzonheuous	1639

LXI▼ Inhaltsverzeichnifs.

	Salte
Dinitro-, Diamido-, Dioxybenzophenone 1640, 1	
	1642
	1643
Darstellung benzylirter Ketone aus Tetramethyl- bezw. Tetraäthyl-	
	1644
Synthese des Trimethyläthers des Benzophloroglucins; Anwendung	
	645
	1646
Darstellung von gelben Oxyketonfarbstoffen aus Protocatechusäure	
und Phenolen	847
Darstellung eines basischen Farbetoffes der Pyrongruppe; Constitution	
des Euxanthons	648
Einige Derivate der Oxyxanthone und über das Maklurin	849
Synthese des Gentisins	650
Zwei stereoisomere Hydrazone des Benzoins	651
Einwirkung von Oxaläther auf Dibenzylketon; Constitution des Cöruleins 1	652
Diketone:	
1,5-Diketone	654
Ketophenylparakophenon; Desoxybenzoinbenzylidenacetophenon 1	655
Benzylidendibenzoylessigester; Desoxybenzoincinnamylanisol 1	1656
Triphenylketo-R-hexane	1657
	1658
Acetessigester-, Desoxybenzoin-benzylidenacetylaceton	659
	1660
	1661
•	1662
	1663
	1664
Paradiacetylbenzol; Säuren aus dem Dicyanhydrin des Benzoyl-	
	1665
	1666
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1667
Einwirkung von Benzylamin auf Benzil in Gegenwart von Zinkchlorid;	
	1668
	1669
	1670
Carbonsauren der Benzilhydrazone	1671
Tri- und Tetraketone:	
Ueber die Isomerien bei den 1-3-Triketonen und den Oxymethylen-	
verbindungen	672
	1673
Einwirkung von Natriumalkoholat auf Phtalsäureester und Ketone,	
	674
Aromatische Tetraketone	1675

Inhaltsverzeichnifs.	LXV
	Beite
Formoine	1676
β-Aethylbenzoylformoin; Alkylbenzoylformoine	1677
hinone:	
Darstellung von p-Chinonen mit Hülfe der Indophenole	1678
Allgemeine Darstellungsmethode einer Reihe von Indophenolen	1679
Ueber raumisomere Aether un l Ester des Monochlorchinonmetaoxims;	
Isomerie der beiden Benzoyläther und Methylather des Chlor- chinonmetaoxims	1000
Bildung von Tetrachlorchinon aus Hexachlorphenol	1680
Einwirkung von Phosphorpentachtorid auf Tetrachtorchinon; Ein-	1681
wirkung von Chinonen auf m-Nitranilin und Nitro-p-toluidin	1682
Condensation von Toluchinon und Acetessigester	1683
Oxydimethylisocumarilsaure und Derivate	1684
Aethylbenzochinon; Derivate des Pseudocumols	1685
Pseudocamochinon	1686
Constitution des Polythymochinons; Darstellung des 1-2-Naphtochinons	1687
Halogenadditionsproducte von a- und \$-Naphtochinon	1448
Einwirkung von Chlorkalk und von unterchloriger Saure auf Chinoue	1699
Umwandlungaproducte aus Chlor-\$-naphtochinen mit (hlorkalk	1690
Umwandlungsproducte aus Brom-\$-naphtochinon mit Chlorkalk	1691
Verbindung von Nitro-S-naphtechiuen mit Methylalkohol	1692
Einwirkung von Chlorkalk auf Natro-S-naphtochmondimethylat	1893
o-Chlornitromethoxyathylbenzoylcarbonsaure	1694
Naphtochinonchlorimide	1695
Darstellung von Nilblau mit «Naphtochinondichlorimid; 1-2-Amido-	
naphtol-4-monosulfosäure und Derivate derselben	1696
β-Oxy-a-naphtochinonderivate; β-Oxyindophenole	1697
1-2-Amidonaphtolsulfosauren	1698
Chinonimide und Aminochinone	1699
Aminonaphtochinonimid und Umwandlungsproducts	1700
l'eber Naphtazarin und über die Bildung der Naphtocyanineäure	1701
Darstellung von Naphtazarin aus a1a4-Dinitronaphtalin; Synthese des	
Lapachols	1702
Condensation von Aldehyden mit flydroxy-a-naphtochinon	1703
	1704
Hydroxime der Lapacholgrappe; Anthrachmonderivate	1705
G ,	1706
Darstellung blauer beizenfärbender Farbstoffe aus Dinitroanthrachmon;	
	1707
	1708
Monoalkylather des Alizarins; Darstellung von Brom- und Chloralizarin Darstellung des Methylathers des o-Gavanthrachinons; Darstellung	(100)
von Nitrooxyanthrachmon; Darstellung von a-Nitroverbindungen	
	1710
« Nitroalizarin; Sulfosaure des «-Nitroalizarins; β-Nitroverbindungen	2 8 2 17
	1711

LXVI

	Seite
Anthrarufin- und Chrysazinmethyläther; Darstellung von Farbstoffen	
durch Reduction von Dinitroanthrachrysondisulfosäure; Dar-	
stellung eines grün- bis schwarzfärbenden Beizenstoffes der An-	
thracenreihe	1712
Grünblaue beizenfärbende Anthracenfarbstoffe; Darstellung von Tetra-	
nitroanthrachryson	1713
Darstellung von Beizenfarbstoffen durch Reduction des Tetranitro-	
anthrachrysons; Farbstoffe der Alizarincyaninreihe; β-Anthra-	
chinon	1714
Constitution des Rubiadins; Einwirkung des Harnstoffes auf Chinone	1715

	•	٠	
			·

	·		
·			

Inhaltsverzeichnifs des dritten Theiles.

Campherarten.	
V	Seite
Isoborneol.	1717
Synthetische Borneole; Einwirkung von Schweselsaure aus Camphen	1718
Metallorganische Verbindungen des Borneols, des Camphers und des	
Monochloreamphers mit Aluminiumchlorid; Einwirkung von	
Nitrosochlorid auf Menthon	1719
Oxydation des Menthons	1720
Ueber das Verhältnis zwischen dem Rotstionsvermögen des Camphers	
und dem Molekulargewicht einiger Losungamittel desselben	1721
Constitution des Camphers und einiger seiner Derivate	1722
Entstehung der Abbauproducte aus Campher	1723
Formulirung von Campholen	1724
Constitution des Camphers	1725
Oxydations roducte des Camphers	1726
Campherformel von Bredt	1727
Forschungen in der Camphergruppe	1726
Ceber die Campholene und uber die Constitution des Camphers	1729
Constitution des Camphers und seiner Derivate	1730
Halogenderivate des Camphers	1781
Ueberfuhrung der Camphocarbonsäure in Isonitrosocampher; über	
Isonitrosocampher	1732
Nitrocampher; Einwirkung von salpetriger Säure auf den Amido-	
campher	
Camphenon; Azocamphanon	1734
Einwirkung von salpetriger Säure auf den Aminocampher	1735
Untersuchung einiger Derivate des Cyancamphers und des Campho-	
carbonaaureesters	
Darstellung von Sulfoderivaten des Camphers	1737
Rechtsdrehendes Camphersulfochlorid	1730
Oxymethylencampher	1740
Amido-, Inidomethylencampher; Chlorid, Bromid des Oxymethylen-	
camphers	1741
Anhydrid, Aether, Acyldonivate des Oxymethylencamphers	1742
Oxymethylenmenthon	1743
Tautomerisat.on von Oxymethylenverbindungen	1744
Buldung des Campherchinons bei der Oxydation der Camphercarbon-	1045
saure mit Kaliumpermanganat	1745
Campharunacon	1746

LXVIII	Inhaltsve	rzeichni	ſa.										
													Selt
	ethylcyancampher.											-	
Tanaceton und	seine Beziehungen zu	ı Thujo:	n .	•	•	•	•	•	٠	٠	•	•	174
Poleyöl		• • • •	• •	•	•	•	٠	٠	4	•	٠	٠	174
Terpene:													
	erpenen und ätheris												
bestimmung	en in der Terpenreil	20	• •	٠			٠	٠	٠		٠		175
Nomenclatur un	d Bezeichnung von '	Terpene:	n.					•				•	175
Dipententetrabro	mid								٠	٠			175
Constitution des	Terpinolens			•						•		٠	175
Terpenol und Al	bkömmlinge											•	175
Constitution des	Dipentens und Terp	pinens.						٠					175
Eucarvol								٠					175
Terpene der Car	vongruppe									1	171	57,	175
	eucarveol; Dihydroeu												175
	rylamin												176
Carvestren; Dih	ydrobromid; Dihydro	chlorid											176
, ,	lten der Oxime cykli												
	Terpenderivaten in												
	abl der Kohlenstoffe												176
_	m; Menthonitril												176
	u. Umwandlungsprod												
_	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *		_			_							176
	er Carvonreihe												176
	l-Dibydrocervon: Dil												176

Aetherische Oele; Kautschuk:	
Michigan Voltagement of the Dellate Visite day Comment	Belto
Flüchtige Kohlenwasserstoffe des Baldrianöis; über das Canangaöl .	1786
Aetherische Oele der Citrone; Oel von Erigeron Canadense; Eucalyptusule von Victoria	1787
Aetherische Oele des indischen Hanfes; ätherisches Oel des Hopfens.	1788
Lavendelöl; Pelargoniumöl von Réunion	
Bestandtheile des amerikanischen Pfefferminzöles	1789
Bestimmung von Menthol und Menthon	1792 1793
	1794
Anwesenheit von Camphen in Spiköl; finnländisches Terpentinöl	1795
Amerikanisches Terpentinöl; über das Vogelbeerenöl, die Parasorbin-	1120
saure und ihre Isomerie mit der Sorbinsäure	1796
	1797
Ylang-Ylangöl	1798
** **	1799
Polyprensulfochloride; Polypren	1800
Kautschuk, Behandlung von Guttapercha oder Gummi mit Woll-	1000
cholesterin; Entvulcanisiren von vulcanisirtem Kautschuk; Dar-	
stellung von mit Metallen durchsetztem Hartgummi; Darstellung	
einer dauernd elastischen Masse	1801
Harry:	
Perubalsam; Galbanumharz	1802
Tolubalsam	1803
Telureametannol	1804
Birmit	1805
Teherwallungsharze	1806
	1807
	1808
Bronzeteigfarben für den Zeugdruck; Darstellung von Sprengstoffen	
aus Salpeter und Harzlösungen; Schmiermittel für Leder; Dar-	
stellung einer Dachbedeckung	1809
Glucoside:	
Finige synthetische Glucoside	1809
	1810
	1811
	1812
	1813
	1814
Untersuchung des Harzes der echten Jalape	1815
Convolvulin; Convolvulinsăure	1816
	1817
Scammoniumharz, hydrolytische Spaltungsproducte und Zusammen-	
setzung von Convolvulin	1818
TTP A	

	Seite
Eurybin; Gaultherin	1819
Iridin	1820
Alkyliretole; Irigenin; Iridinsäure	1821
Ueber Melanthin und über die quantitative Zusammensetzung des	
Capal Weightin find open die degreterena vergettimetractik des	= 000
Hernidrins und des Yucca-Saponins	1822
Picein	1823
Ruberythrinsäure; gelber Farbstoff von Sophora Japonica	1824
Bitterstoffe und indifferente Stoffe:	
Artemisin	1824
Cannabindon	1825
Neuer Stoff aus der wahren Cotorinde	1826
Umwandlungen des Phenylcumalins	1827
Constitution des Cotoins	1828
	1829
	1830
	1831
Ueber die in der echten Cotorinde enthaltenen krystallisirbaren	
Stoffe	1833
Pseudodicotoin; Oxyphenylcumalin; #-Phenylcumalin	1834
	1835
	1836
	1837
	1838
Quassol; Quercetin und seine Derivate	1839
Beoparin	1840
Umwandlungsproducte des Scoparins	1841
	1842
political in the second of the	
Farbstoffe unbekannter Constitution:	
Brasilin	1843
Brasilin und Hämatoxylin	1844
	1845
	1846
	7030
Chemie des Chlorophylls; Gegenwart mehrerer Chlorophyllarten in	
	1847
Chrysin; Dinitrochrysin; Giftigkeit der Wandflechte; Darstellung eines	
festen Farbstoffs aus Blauholzextract	1848
	1849
	1850
Chemische Charakteristik des Samenmantels "Macis" der Myristica-	-000
	1851
Phycoerythrin, Krystallisirbarkeit und chemische Natur	1852
Farbstoff in den Rebenblättern; Kamála und Rottlerin	1853
Einwirkung von Kaliumpermanganat, sowie von Jodwasserstoff und	

	Inhaltsverzeichnifs.	LXXI
		Seite
	Methylpurpuroxanthin; Hexa- und Heptabenzoviruberythrinsaure	1855
	Farbstoff der indischen Farbe "Tesu"; Farbstoff aus Ventilago madras-	
	patana	
	Die fürbenden Gerbstoffe der rothen Weintrauben	1857
	Oenocyanin	1858
3	erhstoffe:	
	99 8	
	Hopfengerbetoff; Gerbstoff der Theehlätter	1859
A	lkaloide:	
	Aconitin; Einwirkung von Jod und von Methyljodid auf Aconitin .	1859
	Aconitin; Jodaconitin	1860
	Aconitalkaloide; Umwandlung von Aconitin in Isaconitin und die	2000
	Hydrolyse von Aconitin; Wirkung der Hitze auf Aconitin und	
	einige Abkommlinge, Bildung von Pyraconitin	1861
	Natur des Aconitme	1862
	Pyraconitin; Pyraconin; Pieraconitin	1863
	Aconitin	
	Zwei Cacteenalkaloide	1865
	Ucber Pellote	1866
	Veber Anhalonin	1868
	Alkaloide in einigen Samen; Tropeïne; Scopolamin	1869
	Scopolin; Atropin; Hyoseyamin	1870
	Scopoleine	1871
	Gewinnung des Berberins aus der Wurzel von Hydrastis canadensis	1872
	Dus Canadin	1879
	Pharmacochemie von Chelidonium majus; mikrochemische Prufung	
	des Chinins	1874
	Mikrochemischer Nachweis von Chinidin	1875
	Mikrochemischer Nachweis von Cinchonin, Cinchonidin	1876
	Ness Verbindungen der Chinaalkaloide mit Aethyljodid	1877
	fuchoninjodathyl, Cinchonindiathyljodid	1878
	Johnthyleinehonin, Chinmathyljodid, Jodathylchinin	1879
	Communion der Verbindungen von Chinaalkaloiden mit Aethyljodid;	
	physiologische und therapeutische Wirkung der Homologen des	1000
	Chining	1880
		1.201
	des Chinins	1881
	Apocinchen und Apochinen	1883
	Amidospocinchen, Merochinen	1884
	Merochinen und Cincholoipon	1885
	Constitution des Cinchonins	1886
	Verlaiten von Hydrojodeinchonin zu Wasser; Cinchotin oder Hydro-	
	cinchonin	1887
	#-Oxycinchonin	1888

LXXII Inhaltsverseichnifs.

		Beite
Bromhydrat des Diisobutyleinchonins; Cinchotenin		
Neues Isomeres des Cinchonins	• • •	1800
Cinchonifin		
Darstellung von Bhodanzinkdoppelsalzen der Cocaalkaloide		
Technische Darstellung des Cocaïns aus seinen Nebenalkaloiden		
Darsellung von Ecgoninalkylestern; einige in der Benzoylgruppe		1000
stituirte Cocaïne		1894
Bechtscocaïne, die in der Benzoylgruppe substituirt sind		1895
Methylbetain des Anhydroecgonins	• •	1896
Anhydroecgoninmethylbetaïn		1897
Jodmethylate des Anhydroecgoninmethyl- und -äthylesters		1898
Physiologische Wirkungen der Verbindungen der Cocaïnreihe;		1000
Alkaloid im Kaffee		1899
Neue Reaction des Colchicins; Oxydation von Corydalin mit Kal	ina	1000
permanganat		1900
Corydalin		
Alkaloide von Corydalis cava, Corybulbin; Cytisin und Ulexin		
Identität von Sophorin und Cytisin und von Cytisin und Ulexin		1903
Chemie des Ipecacuanha		
Emetin; Ephedrin		1906
Ergotinin		1907
Alkaloide der Calabarbohnen		1908
Neue Verbindungen der Alkaloide von Lupinus albus; chemisch-		2000
makologische Untersuchung über die Manacawurzel		1909
Manacin; Manacein		_
Stickstoff in den Mohnkapseln; Opiumalkaloide		1911
Morphin		
α- und β-Methylmorphimetin		1913
Neue Morphinresction		191.4
Codeïn; Thebaïn		1915
Jodide von Narceïn		191
Paucin; Krystalle, welche aus salzsaurer Strychninlösung ausfa		•••
Darstellung des Strychninnitrats		1917
Ein isomeres Jodmethyl-Brucin; Polysulfhydrat des Brucins;		
kommen von Trigonellin in den Samen von Pisum sativum		
Cannabis sativa; Vellosin		1918
Vellosin; Geifsospermin; Apovellosin		1919
Furfurangruppe:		
ratiarangruppe:		
Das Brechungsvermögen des Furanalkohols, der Brenzschleims	äure	
und ihrer Aether ,		1920
FurfuryInitrit und andere Alkoholnitrite		1921
Bildung von Allosäuren und über Allofurfuracıylsäure		1922
Furalcyanacrylsäure und deren Derivate		1923
Dehydroschleimsäure aus d-Methylbrenzschleimsäure		1924
Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Bernsteinsäure in Gegen	wart	
von Chlorzink; Spectrochemie des Cumarons und des Indens	3	1925

r	hiophengrappe:	
	Die Gulferieure des Whisehous and die Orndetten desselben dumb	Seite
	Die Sulfonirung des Thiophens und die Oxydation desselben durch Schweselsaure zu einem neuen Dithienyl	1925
	Einwirkung von Schwefelsaure auf Bromthiophene; Dithienyle	1927
	Bromderivate von \$\beta\$. Dithienyl	1928
	aa-Dithienyl	1929
	220000000000000000000000000000000000000	+4+4
n	yrrolgruppe:	
	Verhalten ungesättigter Basen gegen Chlorwasserstoff	1929
	Methyl-aβ ₃ -Dimethylpyrrolidin	1930
	2 Aundovaleriansaure und Methylpyrrolidon	1931
	Verhalten einiger stickstoffhaltiger Kerne gegen nascirendes Brom;	
	Verbindung des Pyrrols mit der Ferrocyanwasserstoff-äure	1932
	Ueberschrung des Pyrrols in Indol; Synthese von Pyrrolverbindungen	1983
	aus Nitrosoketonen	1934
	Bildaug von Pyrrolderivaten aus Acoustsaure	1935
	Didding ton i fitted the seen and Acontosquite	1400
D	t manalamunna.	
E	'yrazolgruppe:	
	Derivate des Diamids mit geschlossener Atomgruppirung; Pyrazolin	
	und einige seiner Derivate	1986
	3-Methyl-5-dunethylpyrazolin; 1-Phenylpyrazolin	1937
	Enwirkung von Diazoessigester auf ungesattigte Säureester 1938,	
	Emlagerung von Ketazinen in Pyrazoline	1940
	5-Phenylpyrazolin	1941
	Constitution des Pyrazols	1941
	Oscillationshypothese des Pyrazols	1943
	Speculationen uber Werthigkeit; Valenzkörper	1945
	Atombewegung im Pyrazol	1945
	Darstellung von Pyrazolderivaten aus \$-Diketonen oder \$-Ketoalde-	1010
	hyden der Fettreihe mit Hydraziu	1947
	3-Methylpyrazol	1948
	5-Methylpyrazol	1949
	3. Dimethylpyrazol	1950
	Condensation von Hydrazin mit Acetylaceton, Acetylacetessigester und	
	Aethylplenacetessigester	1951
	Condensation von Hydrazin mit Methylacetylaceton oder mit Dimethyl-	
	acetylaceton oder mit Benzoylaceton und Benzoylacetessigester	1952
	Methylphenylpyrazol; Phenylpyrazoldicarbonsäure	1953
	Am Kohlenstoff phenylirte Pyrazole; Versuche über Pyrazolverbin-	
	dungen	1954
	Dimethylbenzoylpyrazole; Triphenylbenzoylpyrazol	1955
	Hy frazinhydrat a if Cyanessigester und Malonitril	1956
	Condensation von Methylhydraziu mit \$\beta\$-Diketonen; Condensations- producte von aromatischen Hydraziden des Auctessigesters	1957
	producte ton aromanament Hydraziden des Acelessicentels	1001

Zur Kenntnifs der Pyrazolreihe	
Isomere 1-Phenylmethylpyrazole	1958
	1959
Isomere 1-Phenylmethylpyrazolcarbonsäuren	1961
Einwirkung des Phenylhydrazins auf Oxymethylenaceton und auf	
Acetonoxaleaure	1962
Diphenyldimethyldipyrazol; Tetraphenyldipyrazol	1963
Eimge Sulfophenyl- und Oxyphenylpyrazole; Nomenclatur der Pyr-	150
azolone	1964
Pyrazoloureactionen	1965
Pyrazolon aus \$-Aldoximessigshure; Einwirkung von Hydrazinhydrat	
auf einige β- und γ-Ketosaureester	1 966
Bismethylpyrazolon; 3-Methylpyridazinon	1967
Pyrazolonderivate aus Dehydracetsäure und Cumalinsäure	1963
Pyrazolon aus Phenylpropiolsaure und deren Azoderwate	1959
Pyrazolon und Isopyrazolon	1970
Isopyrazolone	1971
Succinylobernsteinester und Hydrazinhydrat	1972
1-Phenylpyrazolon	1973
Isomers (n)-Phenylpyrazolone	1974
Constitution der Phenylpyrazolone	1975
Darstellung von 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolonen und von 1-Phenyl-	
2-methyl 5-pyrazolon; Darstellung von Antopyrin	1976
3-Resalgin; Darstellung von 1-Phenyl-2, 3-dimethyl-4-oxy-5-pyrazolon.	1977
Darstellung von 1-Phenyl-2-oxathyl-3-methylpyrazolon und dessen	104
Acetyl- und Benzoylderivaten	197 €
Danetallung was a Taluldiviatively manianaly aviat	167 5
Darstellung von p-Tolyklimethylpyrazolonsalicylat	197 😂
	197 🛫
Darstellung von p-Tolykimethylpyrazolonsalicylat	197 😂
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe:	
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe:	
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols	1979
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols	
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols	1979
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin	1979 - 1980
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin	1979 > 1980 1981 1982
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin	1979 - 1980
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin	1979 1980 1981 1982 1983
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin. Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Andine \$\beta\$-Phenyl-\gamma-methylbydantoin Platinverbindung des Glyoxalins Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH,	1979 > 1980 1981 1982
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Andine β-Phenyl-γ-methylhydantom Platinverbindung des Glyoxalıns Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH; Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink-	1979 1980 1981 1982 1983 1984
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Andine f-Phenyl-7-methylhydanton Platinverbindung des Glyoxalıns Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH; Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink-chlorid; Aldehydinreaction	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalingruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Andine β-Phenyl-γ-methylhydantom Platinverbindung des Glyoxalina Einwirkung von 1,2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH, Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus σ-Disminen und Aldehyden	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1985
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Amline \$\overline{\text{c-Phenyl-}\gamma-\text{methylhydanton}}\$ Platinverbindung des Glyoxalins Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH2 Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus o-Diaminen und Aldehyden Darstellung von m-Diam.dodibenzimidazol; Orthodiamine	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1986 1987
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalingruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Andine β-Phenyl-γ-methylhydantom Platinverbindung des Glyoxalina Einwirkung von 1,2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH, Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus σ-Disminen und Aldehyden	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1985
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Amline 6-Phenyl-y-methylbydantoin Platinverbindung des Glyoxalins Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH ₂ Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus o-Diaminen und Aldehyden Darstellung von m-Diam.dodibenzimidazol; Orthodiamine Imidazole aus p-Tolyloaphtylendiamin	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1986 1987
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Amline \$\overline{\text{c-Phenyl-}\gamma-\text{methylhydanton}}\$ Platinverbindung des Glyoxalins Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH2 Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus o-Diaminen und Aldehyden Darstellung von m-Diam.dodibenzimidazol; Orthodiamine	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1986 1987
Benzopyrazol- oder Indazolgruppe: Einige Derivate des 2-(n)-Phenylindazols Imidazol- oder Glyoxalıngruppe: Methylglyoxalidin oder Lysidin Darstellung von Methylglyoxalidin und seinen Homologen; Einwirkung aromatischer Aldehyde auf para-substituirte Amline 6-Phenyl-y-methylbydantoin Platinverbindung des Glyoxalins Einwirkung von 1, 2-Diketonen auf primare Amine der allgemeinen Formel R'. CH ₂ Einwirkung von Benzil auf Benzylamin in Gegenwart von Zink- chlorid; Aldehydinreaction Aldehydine aus o-Diaminen und Aldehyden Darstellung von m-Diam.dodibenzimidazol; Orthodiamine Imidazole aus p-Tolyloaphtylendiamin	1979 1980 1981 1982 1983 1984 1985 1986 1987 1988

Inhaltsverzeichnifs.	LXXV
	Selto
Einwirkung von salpetriger Säure auf Isomethyleugenol	1991
Peroxyd des Diisonitrosousomethyleugenols	1992
Dioxime aus Dusomtrosonsomethyleugenol	1993
Benzisoxazol- oder Indoxazenverbindungen:	
Indoxazene	1994
Derivate des Phenylindoxazens	1995
Oxazolgruppe:	
Oxazoline und Thiazoline der Anissäurereihe	1996
Thiazolgruppe:	
Alkylamidothazolo und deren Isomere	1997
a-Methyl-u-a-dibenzylamidothiazol	
Reductions- und Condensationsversuche ben Thiazolen; Thiohydantoin-	1000
essignaure and Diphenylthiohydantoinessignaure	1999
Triazol- und Tetrazolgruppe:	
Einwirkung von Alkahen auf Orthonstrophenylhydrazin	2000
Synthese des Triazols und seiner Derivate	2001
Urazol and Triazol	2002
Urazolsalze; Darstellung von Triazol aus Urazol	2003
Binwirkung des Cyans auf a-Acidylphenylhydrazide	2004
Einwirkung von Cyanwasseratoff auf Phenylbydrazin, Dithiourazol	0000
und Derivate desselben	2005
Guanazol und seine Alkylderivate	2000
Oxydation der Formazylverbindungen	2008
Diphenyltetrazoliumchloridcarbonsaure; Diphenyltetrazoliumchlorid	2009
Expression and interest on a second tree mountainers of the	2000
Thiobiazoline:	
Reaction zwischen Schwefelkohlenstoff und primaren Hydrazinen .	2010
Phenylthiobiazolonsulfhydrat	2011
Abkommlinge des Thiosemicarbazids und Umsetzungsproducte der- selben	2012
Phenylthiosemicarbazid; Phenylimidothiobiazolin	2013
Phenylimidomethylthrobiazoline	2014
Methylimidothiobiazolin; Allylthiosemicarbazid	2015
Einwirkung von Throphosgen auf Acthylendiamin	2016
Base C. H10 N. S aus Thiophosgen und Aethylendamin	2017
Indot- und Carbazolgruppe:	
~ - *	
Oxydation hydrirter Indole; Darstellung von 2' 3'-Diphenylindolen	2018

LXXVI

Inhaltsverseichnife.

	Seite
Einwirkung der Anilinbasen auf Benzoin; Synthese von Indol- und	
Glycocoliderivaten	2019
Tetrahydrocarbazol	2020
Farbreaction des Carbazols	2021
Pyridingrappe:	
Piperidoacetal; a-Rpichlorhydrinpiperidinverbindungen	2022
Verbindungen aus Epichlorhydrin und Piperidin	2023
Sulfopiperidid and Sulfoamidovaleriansaure; Einwirkung von Chloro-	2020
form und Actskali auf Piperidin	2024
Einwirkung von Piperidin auf Acetessigester; Isopipecolin und asym-	2024
metrischer Stickstoff	2025
Spaltung von β-Pipecolin und Tetrahydrochinaldin in ihre optischen	
Isomeren; Krystallform des weinsauren \$-Pipecolins; Constitution	
des Dimethylpiperidins und seiner Homologen	2026
Dimethylpiperidin	2027
Vorkommen von Coniin in Sambucus nigra	2028
Beines d-Coniin	2029
Coniin; Coniumalkaloide	2030
n-Methylconiin als Begleiter des Coniins	2031
Coniin und seine Verbindungen; Krystallformen des Isoconiinplatins	2032
Conhydrin und Pseudoconhydrin; Reactionen des Pyridins, Anderson'-	2402
sche Beaction	2033
Einwirkung reducirender Mittel auf Metalloyanide	2034
Tetrapyridinkobaltchlorür; Dipyridinnickel-, Dichinolinkobaltchlorür	2035
Verbindungen des Pyridins mit den Permanganaten; Additionsproduct	
von Pyridin mit Monochloraceton	2036
Holzölbestandtheile; Untersuchungen in der Pyridinreihe	2037
#-Amidonicotinsaure; a-Amidopyridin	2038
γ-Amidolutidindicarbonsäure; γ-Amidolutidin	2039
Aethoxylutidin; Brom-, Dibromamidolutidiu	2040
3-Nitro-a'-amidonicotinsaure: a' 3'-Diamidonicotinsaure	2041
Pyridinderivate aus Aldehyden und Benzoylpiperidin	2042
ββ-Dibenzoylpyridin; Dinitro-, Diamidodibenzylpyridin	2043
Dicuminylpyridin; Mono- und Tricuminylpyridin	2044
Enwirkung von Benzaldehyd auf s-Trimethylpyridin	2045
Einwirkung von Chloral auf Aldehydcollidin	2046
Einige Derivate der Picolinsäure und Ueberführung derselben in	
«-Amidopyridin	2047
Picolinsäureamid; «-Amidopyridin	2048
Ester und Amide der Pyridincarbonsäure	2049
Amidopyridincarbonsäuren; Zersetzung der a'-Oxynicotinsäure durch	
	2050
Citrazinsaure	2052
Umwandlung des Citrazinamids in Phenylpyrazoloncarbonsäure	2053
Configuration der Aconitsäure; Studien in der Pyridinreihe	2054
Beductionsproducte des «-Methylpyridylketons und die Nichtidentität	
des «-Aethylpiperylalkins mit dem activen Pseudoconhydrin	2055

Inhaltsverzeichnifs. LX	XVII
	Selte
Nicotin	
Constitution des Nicotins	2058
Industrielle Darstellung und physiologische Eigenschaften des Oxa-	2028
lates und der krystallisirten Saize des Nicotins	2060
Zur Kenutuife des Tabakrauches; Anthrapyridinchinon	2061
Dhinolingruppe:	
Synthesen hydroxylirter aromatischer Basen	2062
Tetrahydrochinolin und Chloroxyketone	2063
Dekahydrochinolin	2064
Hexahydrohydrocarbostyril	2065
Hexahydrochuolin	2066
Oxydation hydrirter Chinoline, Hydrochinolin; Dihydrochinoline Constitution der Hydrochinoline; Structur der stickstoffhalugen Kerne	2087
Companykithydrotrimethylchmolin	2069
A-Cyan-y-phenylpseudocartostyril; Darstellung des Chinoline, Synthese	2000
von Chinolin	2070
Synthese des Chinolins und Skatols; Nachweis des Chinolins im Braun-	
kohlentheer	2071
Chlorchmolin	2072
p-Chlorchinoliu und Substitutionsproducte; p-Chlorchinolinaulfosauren	2073
β-Bromehinolin und γ-Bromehinolin	2074
p-Bromchinolin	2010
Tribromolinolin	2076
Ester und Betaine von Chinolinsulfosäuren	2077
Darstellung von m-Chlor- und m-Brom-o-oxychinolm-ana-sulfonsäure	
und von m-Jod-o-oxychinolin-ana-sulfonsaure	2078
Darstellung sines Conservirungs- und Desinfectionsmittels aus Oxy-	2079
chinclin: Analyse (o-Aethoxy-ana-monobenzovlamudochinolin).	2080
Chinolinderivate im thierischen Organismus; Einwirkung von Form-	2000
aldehyd auf Chinaldin	2081
Condensationsproducte von Salicyl- und p-Oxybenzaldehyd mit	2082
Synthese des Kynurins; Constitution der Ringsysteme	2083
Constitution der Ringsysteme	2084
Constitution von Kohlenstoff-Stickstoffringen 2085,	2086
γ-Ami tochinaldin; «- Methyl-γ-chinochinolin; «- Dimethyl-γ-chino- chinolin.	2087
y-o-Oxyphenylchinolin und y-m-Oxyphenylchinolin	2088
γ-p-Oxyphenyl-hinolin	2689
γ-p-Oxyphenyichînolin; γ-p-Oxyphenylchinaldin	2090
Synthese der Chinolanderivate	2091
Constitution der Chinolinammoniumbasen 2092,	2033
Halogenalkylate der Chininsäure	2094

LXXVIII Inhaltsverzeichnifs.

	Beti
Alkylderivate der Chinaldin-\$-carbonsaure	209
Chinaldin-β-carbonsäureester-Halogenalkylate 2096,	209
Alkylderivate substituirter Cinchoninsäuren	
p-Oxy-a-phenylcinchoninsäure	
α-Alkylcinchoninsäuren und α-Alkylchinoline	
Amidoderivate der Phenylcinchoninsäure	210
Synthese der α-Alkyl-β-naphtocinchoninsäuren	
a-Methyl-, Citronellon- und Citryl-β-naphtocinchoninsäure	
Bynthese der α-Alkyl-β-naphtocinchoninsäuren	210
Alkaloide der Granatwurzelrinde	
Granatenin	
Granatal; Methylgranatenin; Granatanin	
Pseudopelletierin; Abkömmlinge des Granatanins	
Norgranatanin	
Norgranatolin; Norgranatenin.	
MOLKLERENOTE! MOLKLEGERETTE	211
Acridingruppe; Phenanthridingruppe:	
Darstellung von o-Aminobenzophenon und Synthese von Acridon	211
Symmetrisches Diamidoacridon	211
Methylacridone und Methylacridine 2114,	
Dimethylacridon und Dimethylacridin	
Dihydrophenonaphtacridin und Phenonaphtacridin	
Dioxynaphtscridon	
Gelbe Farbstoffe der Acridinreihe	
Synthese des Phenanthridins und seiner Derivate	212
Phenanthridin; Mesoalkylphenanthridine	
Octohydro-1, 8-naphtyridin und β-(ω-Amidopropyl)piperidon	
Hydrirte Naphtinoline	
Tetrahydro-, Methyltetrahydro-, Dihydro-α-naphtinolin	212
Isochinolingruppe:	
Synthese des Isochinolins und seiner Derivate	212
Synthese des 3-Aethylisochinolius	2120
Aethoxyäthylisochinolin	2127
Darstellung von Isochinolinderivaten; Synthese des Isocumarins und	
einiger Abkömmlinge des Isochinolins	2128
Phenyl- und Aethylisocarbostyril	
Aethyl-, Methylisocarbostyril; Isocumarin	2130
Cyanid und eine Carbonsaure des Isochinolins; Alkylatderivate des	
Isochinolins	
Methylenisochinolin	2132
Oxazine und Thiazine:	
Constitution der Söderbaum-Widman'schen Phendihydroaci- und	
Thiomiazine ,	
Constitution der Keto- und Thiochinazoline	2184

Inhaltsverzeichnifs.	XXIX
Halogenisirte Amine	Seite 2135
μ-Methylphenpenthiazol	
Throcumazon and seine Umwandlung in Thiochinszoline	2137
Abkömmlinge aus der Reihe der Oxazine und der Eurhodine	2138
Darstellung von Oxazinfarbstoffen	2139
Darstellung von Gallocyaninfarbstoffen	2140
Oxiodophenolfarbstoffe, welche vom Gallanilid und vom Gallopara-	
tolund abstammen; Synthesen von Cumothiazonderivaten	
Beizenfarbende Throninfarbstoffe	, 2143
lazingruppe:	
Derivate des Opiazone	2144
Noropiazon; Methylnoropiazon	
hinazolingruppe:	
Synthesen der Chinazolinverbindungen; Benzyl-o-amido-benzylanilm .	2148
Isomerie der Chinazolinreihe	2147
Neue Synthesen von Diketochinazolin	2148
Bultung von Diketochinazonnen aus substituerten Anthraniisauren	2149
Pyrazin- und Chinoxalingruppe:	
Darstellung von Piperazin	2150
Liewirkung von Benzylamin auf Chloremigsaurenthylester	2151
Nate Beihe von Farbatoffen	2152
Prazine, Darstelling von Pyrazinen aus Amidoketonen	2155
Darmellung von Homologen des Pyrazins; Oxydation des Toluali-	
Oxegine	
Bytrate Chinoxaline	
Dastellung von Amidodioxychinoxalin	2157
Phenazingruppe.	
Constitution der Fluorindine und Rosinduline	2158
Communon der Safranine	2158
Oxydation der aromatischen o-Diamine und o-Amidophenole	2159
Dantellung von Rosindonsulfosauren; Darstellung eines am Stickstoff alkylirten Eurhodins; Datstellung von basischen Farbstoffen und	
deren Sulforauren aus phenylirten a, ß. Naphtylendiaminen	2160
Darstellung blauer basischer Farbstoffe	
Darstellung blauer Farbetoffe sauren Charakters aus Nitrosodialkyl-	
m-amidophenol; Darstellung eines grünblauen basischen Farb-	
stoffs; Darstellung wasserlöslicher induline; Darstellung von	
wasserlöslichen basischen Azmfarbetoffen	
Darstelling am Azinstickstoff alkylirter Induline	
Damtellung von Sulfosäuren der am Azinstickstoff alkylirten Induline	2164

LXXX

Asthiazine:	
Constitution der Carbizine	2165 2166
Triazin- und Tetrazingruppe:	
	2170 2171
Diazoverbindungen:	
Darstellung von Diazobenzolsäure; Nitrirung des Anilins Diazobenzolsäure aus Nitrylchlorid und Anilin Isomerieerscheinungen bei Diazokörpern Diazonaphtalinsäure; Naphtalindiazooxyd Diazo- und Isodiazoverbindungen Isodiazokörper und Diazosäuren Beziehungen zwischen Nitrosaminen, Diazosäuren und Isodiazokörpern Diazobenzolperbromid; Darstellung von Diazobenzolsäure Diazotirungsprocefs Stereoisomerie bei Diazoverbindungen und die Natur der Isodiazokörper; Constitution der Diazobenzolsäure Stereomere benzoldiazosulfonsaure Salze Nitrodiazobenzolmethylester	2175 2176 2178 2179 2180 2181 2183 2183 2184 2185 2186 2187 2188
Stereoisomere Salze der Benzoldiazosulfonsäure; Stereoisomerie der benzoldiazosulfonsauren Salze	2194 2195 2196
Stereoisomerie der Diazoverhindungen und speciell der Diazosulfonsäuren	2197 2198 2199 2200 2201
verbindungen	2205

Inhaltsverzeichnise. L	XXXI
	Baite
Einseitige Diazotirung des Benzidins	2204
Stereoisomere Diazoamidoverbindungen	, 2207
Diazoamidobenzol	2208
Einwirkung von salpetriger Säure auf Amido-p-dichlorbenzol; Re-	
duction des Dinitrodiszoamidobenzols	2209
Zereetzung einiger aubstituirter Diazobenzolimide 2210	
zoverbindungen:	
Amidosulfonsäure	2212
Einwirkung von Diazobenzolchlorid und seinen Homologen auf Cyan-	
essigathylester	2213
a- und β-Henzolazocyanessigester	2214
Derivate des Benzolazocyanessigesters	2215
Phenylhydrazonessigsäure	2216
Toluol-, Xylolazocyanessigester	2217
Pseudocumotazo-, Carboxylphenylhydrazoncyanessigester	2218
Reductionsproducte von Azoverbindungen	2219
Dimethylathoxydismidodiphenyl	2220
2. 4'-Dimethyl-5-athoxy-4-amidodiphenylamin	2221
Structur von Azobenzol; Einwirkung von Brom auf Azobenzol; Bil-	
dung von Tetrabrombenzidin	2222
Reduction von p-Toluolazodimethylanilin	2223
2-Amido-5-methyl-4-dimethylamidodiphenylamin	2224
Condensationsproducte der Semidinbase	2225
Azo p-kresolderivate	2226
Bed ctionsproducte alkylirter Azofarbetoffe der Naphtalinreihe	2227
To undinazonaphtolathylather	2228
Beinctionsproducte alkylirter Azofarbstoffe der Naphtalinreihe	2229
Phenetidinazonaphtolathylather	2230
Monosuifoshuren des Phenylnaphtylamins und die aus ihnen entstehen-	
den Azofarbstoffe	2231
Amerbudungen der Orthoreihe	2232
Naj talinazonaphtol; Nitrobenzolazokresol	2233
n-Atoverbindungen	2234
Nambenzolazonaphtalin; Nitronuidoazobenzol	2235
Curitution des Bismarckbrauns	2236
Enge alkybrie Azokörper	2237
Mesoalk lather von Diazofarbatoffen Diamingoldgelb	2238
Dentallung von farbigen Aetzmustern auf Azofarbengrund; Färben von Wolle und Seide mit Orthouxyazofarbetoffen; Darstellung von	
Lackfarten; Darstellung von substantiven Azofarbetoffen mittelst	
	8000
Darstellung von Azokörpern der Naphtalinreihe; Darstellung von	2239
Azofarbetoffen aus Dioxynaphtalindisulfosäuren und Dioxynaph-	
talmeulfosiuren; Darstellung Metallbeizen färbender Azofarb-	
stoffe mittelst Amidonaphtol, Erzeugung von orange bis braunen	
Farbungen mit Hulfe eines aus Dinitrosostilbendisulfosäure durch	
Reduction entstehenden Farbstoffs	9940
THE PROPERTY AND DESCRIPTION OF THE PROPERTY O	

	54111
Benzylirte Azofarbstoffe; beizenfarbende Monoazofarbstoffe aus Amido-	
kresoläthern durch aromatische Diazocarbonsäuren; Azofarbstoffe	
aus m-Phenylendiamindisulfosäure; braune substantivo Farbstoffe	
der p. Phenylendiaminreihe aus p.Amidobenzolazosalioylsaure;	
Farbetoff aus p-Phenylendiamin und a, a,-Dioxynaphtalin-\$, \$,-	
disulfosaure	2241
Azofarbstoffe aus aromatisch-substituirten a.u. Naphtylaminsulfosauren;	
blaue Monoazofarb-toffe and unsymmetrischen Dalkyl-p-phenylen-	
diaminen und a, a. Dioxynaphtalinmono und disulfosauren; Dar-	
stellung rother, violetter bis blauer Azofarbstoffe aus a, a, Amido-	
naphtol-a, 3, disulfosaure; Darstellung von Azofarbstoffen aus	
Amidonaphtoldisulfosaure II; sabstantive Banmwollfarbstoffe aus	
Thiosmidbasen und monoalkylirten a, a, Dioxynaphtahn - 3, 3,-	
disulfosauren; Baumwollfarbstotle aus geschwefelten Basen und	
π, Naphrol β _s -sulfosaure	2242
Azofarbatoffe aus Tramidoazobenzul, Azofarbatoffe, die den a, a.	22.47
Azimidonaphtalinrest enthalten; Disazofarbstoffe aus \$\beta_1\$-Amido- \$a_1\$-inplited - \$\beta_4\$-sulfosaure; Darstellung von braunen bis braun-	
schwarzen Azofarbstoffen; braune Baumwollfarbstoffe aus Diazo-	0045
tenzoesture und Biemarckbraun	
Daratellung von Disazofarbstoffen	
Darstellung von Disazo-, Trisazo- und Polyazofarbatoffen	2247
Darstellung von Hexanzofarbstoffen und Polyazofarbstoffen	2248
Formazylverbindungen:	
Bildungsweisen der Formazylverbindungen	2248
Oxydation der Formazylverbindungen	2249
Gemischte Formazylverbindungen	2250
Phenyitolyl- und Tolylphenylformazylbenzol	2251
Phenyltolyl- und Tolylphenylformazylameisensäure 2252,	
Benzolazophenyltolylformazyle; Formazylbenzolderivate	2254
Spaltungsproducte der Formazylverbindungen	2255
Einwirkung von Diszobenzel auf Nitromethan	2256
Einwirkung von Diszobenzol auf Acetaldebyd, Brenztraubenskure und	
das Phenylhydrazon der letzteren	2257
Formazylgiyoxalasure	2258
Wadanaina.	
Hydraziue:	
Phenylhydrazine	2269
Phenylhydrazinhydrat	2260
Löshehkeit des Phenylhydrazius in wässerigen Lösungen der Alkali-	
salze von Salfinsäuren, Sulfonsäuren, Fettsäuren u. Gallensäuren	2261
Phenylhydrazinformist, -lactat, Acetyl- und Formylphenylhydrazin	2263
Darstellung von s. Formyl-f-phenylhydrazidobuttersäurcester; a-Acet-	
phenylhydrazid	2263
Synthesen von Benzolliydrazinen mittelst Hydrazinhydrat 2264,	2265
Dinitrophenylhydrazin	2266
Dinitrophenylmtensohydraum: Dinitroduschenvolimid	2267

	Inhaltsverzeichnifs. LX	XXIII
		Bellin.
	Elnwirkung von Pikryleblorid auf Hydrazin	2268
	8,4-Dimitrophenythydrazin und Pikrylhydrazin und ihre Derivate	2269
	Dinitrophenylhydrazin	2270
	Dmitrophenylhydrazinderivate	2271
	Condensationsproducte von Dinitrophenylhydrazin	2272
	Condensationsproducte von Pikrylnydrazin	2278
	Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf s-Benzoylphenylhydrazin .	2274
	Elawirkung von Chlorphosphor auf s-Henzoylphenythydrazin	2275
	Darstellung von Condensationsproducten aus as-alkylsubstituirten	
	Phenylhydrazinen und Salicylaldehyd, Thionylverbindungen aub-	
	staturrer Phenylhydrazine und der Hydrazinbenzoesaure	2276
	c- und m-Nitro, Halogen, Thionylphenylhydrazone	2277
	Fanwickung von Phenylhydrazin auf Benzalmalonsäureester	2278
	Derivate des a Diphenylsemicarbazids und des a Diphenylsulfosemi-	0070
	Carbazids	2279
	o-Amidobenzylhydrazine	2280
	p-Hydrazmodiphenyl	
	farthermonthumist	4400
9	hosphor- und Arsenverbindungen. Metallorganische Ver-	
	bindungen:	
	Oxychlorphosphin	2285
	o-Chlorphosphine des Phenols und der Naphtole	2286
	a-Naphtol-corychlorphosphin	2287
	o-Chlorphosphine der zweiatomigen Phenole	2288
	Resorcindi-, Hydrochinondi-o-chlorphosphin	2289
	n-Oxychlerphosphine der aromatischen Amine	2290
	Dianilin-n-phosphiusäure; Trianilin-n-phosphinoxyd	2291
	Toluidm-n-phosphinsaure, o-Toluidin-n-oxychlorphosphin	2292
	Das Betain und Cholin des Triphenylphosphins	2293
	Triplienvlphosphorbetain	2294
	Physpinzobenzelehlorid und dessen Derivate	2295
	Phosphazobenzoláther	2296
	Nitrirte Phenylarsenverbindungen	2297
	Nitrophenylarsinsaure; Disitroarsinobenzol	2298
	Nitrophenylarsensulfide, Amidophenylarsensulfid	2299
	Magnesium diphenyl	2300
	Magnesium liphenyl and Umwandlungsproducte	2301
	β Queck-alberdinapatyl und ββ-Dinaphtyl; p-Quecksilberdiäthylanilin	2302
	Von den Andlinen sich ableitende organische Queckalberverbindungen	2303
	p-Queckelberamlin, p Quecksilberalkylandine	2304
	Neue Organometallverbindungen	2805
2	iweifsstoffe:	
	Bestimmung des osmotischen Druckes eiweischaltiger Flüssigkeiten	
	mitt-let der Erniedrigung des Gefrierpunktes; über die bei der	
	Verbrennung der Eiweisstoffe im Organismus entwickelte Ge-	
	sammtenergie ,	2306
	7727	

	Control
Coagulirung von Eiweifskörpern auf mechanischem Wege	2307
Einfluis des Natriumoxalates auf die durch Hitze und Alkohol erzeugte	
Coagulation des Blut- und Energiweniscs; Asaprol, ein Reagens	
auf Eiweifs, Albumosen, Peptone und Pepsin	2308
Anwendung von Farbstoffen zur Erkennung verschiedener Eiweifs-	
arten	2309
Die sogenannte Asche der Eiweisskörper; Oxydation der Eiweisstoffe	
mit Kaliumpermanganat	2310
Zersetzung der Albuminate durch die Hydrate der Alkalien; pflans-	
liche Eiwersstoffe	2311
Proteïnăbuliche Substanzen	2312
Chemie der Eiweisskorper	2513
Fractionirte Krystadisation des Eieralbumins; zur Frage des kry-	
stallisirten und aschefreien Albumins	2314
Fibrin und Fibrinogen; specifische Drehung des Fibrinogens	2315
Einige Albummoide, die Classe der Caseine, die Familie der Fibrine;	
das Casem und der organische Phosphor des Casems	2314
Caseln der Frauenmilch; Blutgerinnung	2517
Blutgerinnung	2316
Fractionirte Fällung der Eiweifskörper des Blutserums	2319
Abscheidung der Allumine aus dens Blute, E.wei.skürper des Blut-	
serums; Dissociationscurve des Kohlenoxydhamoglobins	2320
Darstellung von Oxyhämoglobinkrystallen; Einwirkung des Zinks und	
seiner Salze auf das Blut und den Battfarbstoff; chemische Zu-	
sammensetzung des Hamstoporphyrins	2321
Chlorwasserstoffsaures und bromwasserstoffsaures Hamatin; Nucleo-	
proteïde	2343
	2 3-57
Spaltungsproducte der Nucleinsäure	
Physiologie der Kohlehydrate	2324
Gewinnung von Nucleinsäuren aus nucleinsäurehaltigen Producten	
und Organen, Verflussigung u. Haltbarmachung von thierischem	
Leim; Wiederbelehung gebrauchter Knochenkohle, Blastin, Elsein,	
basopuiles Collagen und Collacin	2325
Neues Spaltungsproduct der Hornsubstanz, Gerbung der thierischen	
Haut durch Tannin; Schnellgerbrerfahren	232
Farben thierischer Fasern und Gewebe unter Erzeugung von A20-	
derivaten ihrer eiweißartigen Bestandtheile; Darstellung von	
Farbstoffen auf Wolle mit Hulfe der Sulfosauren der hydroxy-	
lirten und amidirten Naphtole bezw. der hydroxylirten Naphtyl-	
amina. Reinigung von Pechwolle; Impragnirung von Wolle mit	
einem schweißzersetzenden Mittel; Beschweren von Seide und	
Schappe.	2327
Darstellung eines Ersatzes für Fischhein; Somatosen- und Albumosen-	
praparate	2328
Peptonsalze des Eieralbumins; Fleischnäure	2329
Darstellung resorbirbarer Eisenverbindungen der Phosphorfleischsäure;	
Darstellung einer resorbirbaren organischen Eisenverbindung	2330

ermentwirkungen:	
Einfluis der Configuration auf die Wirkung der Enzyme	Seite 2330
Invertin, Emulsin	2331
Glucase; Eintlufs der Configuration auf die Wirkung der Enzyme	2832
Enryme	2888
Verdauung ohne Verdampfungsfermente	2334
Bestimmung der fermentativen Kraft von Flüssigkeiten, welche Pepsin	
enthalten, nach der Methode von Mett; Einwirkung verschiedener	
Sauren bei der Pepsinverdauung	2335
Einfluss der Halogensauren auf die Pepsinverdauung; Einfluss des	
Chloroforms auf die kunstliche Pepsinverdauung	2336
Ptyalinogenfrage	2337
Verdauende Wirkung des Papains und Pepsins; Wirkung des Papains	
auf Huhnererweifs und Serumalbumin in saurer und alkalischer	
Lösung, Papainverdanung; Papain und sein Werth als Digestivum	2838
Papayapraparate des Handels; Lab und lababuliche Fermente	2339
Diastatische Wirkung des Blutplasmas; Einwirkung der Kohlensäure	
auf die diastatischen Fermente des Thierkorpers; Oxydations-	
ferment der Gewebe	2840
Eiweiskorper in den Tuberkelt-acillen; Darstellung von Lösungen,	
welche Stoffwechselproducte und Bestandtheile pathogener Spalt-	
pilze in ausschhefslicher Mischung mit Nichtproteinstoffen ent-	0041
halten	2841
kommen und Bedeutung eines erwerfelösenden Enzyms in jugend-	
lichen Pflanzen	2342
Diastase aus Gefreide; Zusammensetzung und Analyse der Hefe	2343
Chemie der Hefezellen; Kohlehydrate der Hefe	2344
Chemische Eigenschaften des alkoholischen Extractes der Bierhefe;	
Kohlensaurebildung und Sauerstoffabsorption; specifischer Cha-	
rakter der Gahrfunction der Hefezelle	2845
Heferemzucht und Verwendung zein gezüchteter Hefen zur Wein-	
vergährung; alkoholische Gährung	2346
Einflus des Sauerstoffs auf die alkoholische Gahrung	2847
Verhalten der Hefen gegen Glycogen	2848
Bildung der Bernsteinsaure und des Glycerins bei der alkoholischen	
Gahrung; secundäre Gahrungen und Nachgährungen des Bieres;	
die wegenannten Glutinkörperchen in der Wurze, im Biere und	
in der Hefe	2349
Glutinkorperchen im Biere und in der Hefe	2350
Riweiskorper in Bierwurze und Bier; Gahrung von Glykosesyrupen;	
anarrobe Gahrung durch den Bacillus orthobutylicus; Milch-	2351
Milehaurefermente	2351
Linksmilehaurebildende Vibriouen	2858
Pectase und Pectingährung; Milehsaft des Lackbaumes von Tonkin;	2000
Striffcationsferment	2354

	220120
Schleimige Gährung der Milch; Eiweifsfäulnifs; Käsegährung	. 2355
Gährung in der Lederndustrie; Gewohnung der Fermente an Anti	
septica und der Einflufs dieser Gewohnung auf ihre chemisch	
Arbeit	
Wirkung einiger Antiseptics auf Hefe	
Einflus der Fluorverbindungen auf die Bierhefe; Anpassung de	
Alkoholhefe in Flussigkeiten, welche Flussaure enthalten; neu	
Experimente über die Wirkung des schweftigsauren Calciums au	
die alkoholische Gährung; Wirkung einiger Antweptica auf di	
Fermente der Alkoholgahrung und der Weinkrankheiten; mikro	
bicide Wirkung des Gallamlids oder Gallanols; Einflus de	6
Wasserstoffsuperoxyds auf einige Mikroorganismen	. 2358
Darstellung alkalischer, Eiweifs nicht congulirender antiseptische	r
Frussigkeiten, Darstellung immunisirender Stoffe; Abscheidung	
einer als Antiphtism bezeichneten Substanz; Desinfection mi	
Schwedigsaureanhydrid und mit Pietet's Mischung	
Rationelle Sterilisation flüssiger Nahrungsmittel	
ADDRESS CONTROL OF THE PROPERTY OF THE PROPERT	. 4000
Pflanzenchemie:	
Verlust und Erhaltung der Nahrungsstoffe der Pflanzen	. 2360
Pfianzliche Aschebestandtheile; Bestandtheile der Pflanzen, die siel	
unter Bildung von Koulensäure zersetzen; Gehalt der Facalier	
an Pilanzennáhratotřen	
Analyse der Pflauzensamen	
Eiweifsstoff des Weizenkornes; Untersuchung der Gute des Roggen	
mehles; Volumen und Gewicht der Mehle	
Untersuchung des beim Aufbewahren in Elevatoren verdorbenen Rog	
gens und des daraus gehackenen Brotes	
Einflufe des Alaune, des Aluminismhydroxyds und des Aluminium	
phosphats auf die Verdaulichkeit des Brotes; verfalschte Kleie	
Volumen und Gewicht der Mehle; Eiweifskörper der Schmink	
bohne	. 2365
Protente der Bobne, Japanknollen	
Eiweitskorper des Baumwellsamens; Pfeffer	
Chemische und physikalische Untersuchung des Bodens; Einflufs de	
Klimas auf Bildung und Zusammensetzung des Bodens . 238	
Permeabilität des Bodens für Laft, organische Substanzen der Acker	
erde; Grandeaumethode zur Bestimmung des Humus im Boden	
orde, Orapagamentote and permitting new assures in Dones	. 2010
Thierchemie:	
Methylirung im Thierkorper	. 2370
Protagon; Bawegung und Oxydation von Zucker, Fett und Eiweife	
unter dem Einfluss des respiratorischen Gaswechsels	
Alkalescenz des Blutes	
Lymphzellen; Proteine der Schilddrüse und der Milz	
Darstellung von Toxinen aus dem Harn bei acuten Infectionskrank	
heiten; promainartige Körper im Harn bei chronischen Krank	
beitsprocessen	. 2374

LXXXVIII

	Belte
Bestimmungen von Grubengae	2407
Wechselhahn für Apparate zur Gasanalyse; Gaspipette einfacher Con-	
struction; Gasvolumeter	2408
Gasbaroskop zur Gewichtsbestimmung von Gasen	
Gasbaroskop und dessen Anwendung zur Stickstoffbestimmung nach	
Dumas und zur Dampidichtebestimmung nach Meyer . 2410,	2411
Anwendung des Calcinsters von Muhr für die Bestimmung der	2411
Carbonate in der Pharmacie	2412
Kohlensäurebestimmungsapparat	2413
Komensanteoestimutungsapparat	7412
Wasser:	
Bestimmung des Wassergehaltes; Bestimmung des Wassers in hygro-	
skopischen Substanzen; Feuchtigkeitsbestimmung im Holzschliff;	
Apparat zum Probenehmen von Wasser in verschiedener Tiefe.	2414
Apparat zur Entnahme bacteriologischer Wasserproben aus ver-	2414
schiedenen Tiefen; Senkvorrichtung für bacteriologische Wasser-	0.407
proben; die Mittel der Trinkwasseruntersachung	2415
Beurtheilung eines Trinkwassers nach den Ergebnissen der Analyse;	
Trinkwasseruntersuchungen	2416
Wassermalyse	2417
Makroskopische Wasseruntersuchung mit Wasserstoffsuperoxyd; Ex-	
traction der im Wasser gelösten Gase für deren Untersuchung;	
Bestimmung des Sauerstoffs im Wasser	2418
Bestimmung des freien und des "Albuminoid"-Ammoniaks im Trink-	
waster	2419
Bestimmung der Nitrate im Trinkwasser	2420
Ueber das Permanganatverfahren bei der Bestimmung organischer	
Substanzen im Trinkwasser: Wahrnehmung fäcalischer Ver-	
unreinigungen des Trinkwassers	2421
p-Diazobenzolsulfosaure als Reagens bei der Trinkwasserunterauchung;	
Hydrotimetrie, ihre Fehlerqueilen	2422
Alkalımetrische Bestimmung der Harte des Wassers; volumetrische	
Bestimmung der Phosphorsaure durch Titration des Ammonium-	
molybdates, Beurtheilung der stark eisenhaltigen Grundwässer;	
ammoniakalische Silber.örung als Reagens auf Ferrohydro-	
carbonat bei Trinkwasseruntersuchungen	0.00
carbonat bet frinkwasseruntersuchungen	2423
Halogene:	
Elektrolytische Bestimmung der Halogene	2423
Nachweis von Salzsäure; Erkennung von Spuren Chior	2424
Bestimmung von Chloriden in organischen Stoffen; Balzanurebestim-	-3-2
mung im Magensaft; chemisch-analytische Untersuchungen des	
Mageninhalten, Methodik der Salzmurebestimmung; Methode zur	
titrimetrischen Bestimmung der hauptsächlichsten Factoren der	
Magenaciditat	2425
Gasvolumetrische Bestimmung der Salzsaure im Mageninhalt	2498
Nachweis von überchlorsauren Alkalien bei Gegenwart von Chloriden,	
Chloraten und Nitraten; Nachweis von Bromwasserstoffsäure	2427

		Balte
	Trennung des Chlors von Brom; Bestimmung von Chlor in Brom;	
	Jodinetur and thre Analyse	2428
	Bestimmung des Jods, Bestimmung von Jod neben Brom und Chlor;	
	Nachweis von Chlor bei Gegenwart von Jod und quantitative	
	Trennung derselben von einander; Nachweis des Jods in löslichen	
	Jodiden, in deren Mischungen mit Bromiden und in Jodaten	2429
	Prufung von Jodkalium; Erkennung von Jodaten in Alkalijodiden;	
	maßennalytische Methode zur Bestimmung des Jodes, der Jod-	
	saure und der Jedate	2430
8	chwefel, Tellur:	
	Feinheitsgrad des Schwefels; Erkennung kleiner Meugen von Schwefel-	
	metallen in gefalltem Schwefel	2431
	Reaction zur Erkennung freien Schwefels; Aufschließen von Pyriten	
	mittelst Natriumsuperoxyds	2432
	Schwefelbestimmung in Pyriten	2483
	Beatimmung von Natriumbisulfit; volumetrische Schwefelsaurebestim-	
	mung in der rohen Salzsäure; Failung von Baryumsulfat bei	
	Gegenwart von Kieselsäure und zersetzende Wirkung von Fluor-	
	wasserstoffsaure auf dan erstere	2484
	Gehaltsbestimmung von Schwefelsaure; jodometrische Bestimmung der	
	Tellursäure	2435
B	tickstoff, Luft:	
	Partimento des Cabracteles des des Info. quantitatina	
	Bestimmung der Schwefelverbindungen in der Luft; quantitative Staubbestimmungen in der Luft nebst Beschreibung eines neuen	
	Standsangers	2436
	Nachweis des Ammoniaks mit Nefsler'scher Lösung	2437
	Colorimetrische Ammoniskbestimmung	2438
	Stickstoffgehalt und Ammoniakausbeute bei der trockenen Destillation	4900
	verschiedener Brennstoffe	2439
	Zurammensetzung des technischen Ammoniumcarbonats	2440
	Strekstoff bestymmung	2441
	Bestimmung des organischen Stickstoffe nach der Methode von Stock	2442
	Constanter Fehler der Stickstoff bestimmung in organischen Sub-	2115
	stanzen u. s. w. durch Wagung des beim Glühen von Ammonium-	
	platinchlorid verbleibenden Platinmetallen; Stickstoff bestimmung	
	nach Kjeldahl in Futtermitteln; Stickstoff bestimming in Guano	2448
	Analyse von Fischguano, Poudrette u. dgl. Substanzen; Bestimmung	0410
	des Stickstoffs in Benzol-, Pyridin- und Chinolinderivaten nach	
	Kjeldahl	2444
	Stickstoff bestimming in Dungemitteln nach (funning	2445
	Nachweis und Bestimmung sehr kleiner Mengen von Stickstoffsäuren	2446
	Bestimmung des Stickstoffs in Nitraten, Nitro- und Nitrosoverbin-	
	dungen auf nassem Wege; neue Ausführungsweise der Schlö-	
	sing achen Salpetersäurebestimmungsmethode	2447
	Bestimmung des Salpeterstickstoffs mit Hulfe des Nitrometers	2448

		Derta
	Bestimmung des Salpeterstickstoffs im Wasser; Indol als Reagens auf	
	Nitrite; Bestimmung der salpetrigen Säure in Gegenwart von	
	Eisenoxydsalzen, Farbenreaction aut die salpetrige baure der	
	Culturen der Choleiabsmilen und anderer Bacterien	2449
	Maßanalytische Bestimmung der Salpetersaure	2450
	Prüfung des Kalisalpeters; Fehlergrenze für die Stickstoff bestimmung	
	bei der Analyse der Chilisalpeter, Bestimmung des Stickstoffs im	
	Chilisalpeter und anderen Dungemitteln; Gehalt der Salpeter an	
	Perchlorat	2451
	Reinigung des Salpeters von Perchlorat	2452
	seeing any dee Daipelois for services	*****
P	hosphor:	
	Bestimmung der Phosphorsäure; volumetrische Bestimmung der	
	Phosphoradure	2453
		2433
	Volumetrische Bestimmung reiner Phosphorsaurelosungen; directes	
	Titriren der Phosphorsaure; massanalytische Bestimmung der	
	wasserlöslichen Phosphorsäure in Superphosphaten	2454
	Bestimmung der Phosphorsaure; Bestimmung der Phosphorsaure durch	
	Titration des gelben Niederschlages nach Pemberton	2435
	Pemberton's massanalytische Phosphorsäurebestimmung	2430
	Volumetrische Bestimmung der Phosphorsaure durch Titration des	
	Ammoniumphosphormolybdata	2457
	Gewichtsanalytische Bestimmung des Phosphors mit molybdansaurem	
	Ammen; Aufarbeitung der Molybelanruckstände, sowie Phosphor-	
	saurebestimmung mittelst der Molybdanmethode	2458
	Bestimmung der Phosphor-aure	2459
	Bestimmung der Phosphorsaure nach der Citratmethode; Bestimmung	
	von Phosphorsaure neben Stickstoff nach Kjeldahl; Bestimmung	
	der Phosphorsäure als Magnesiumpyrophosphat	2460
	Constitution der Thomasschlacke und Ernattelung ihres relativen	
	Wirkungswerthes; Umwandlung schwer loslicher Thomasschlacke	
	in leicht losliche	2461
	Verfälschungen des Thomasmehles; Bestimmung der eitratlöslichen	
	Phosphorsaure in Thomasschlacken und unaufgeschlossenen mine-	
	ralischen Phosphaten	2462
	Löslichkeit der Phosphorsaure in den Knochenmehlen; Phosphat von	
	Grand Connétable	2483
	Wasserlösliche Verbindungen der Phosphorsaure in den Superphosphaten	2464
	Bestimmung der citrationlichen Phosphorsaure; Werthbestimmung	***
	der in Wasser unfostichen Phosphorsaure	2465
	Analytische Bestimmung der wahrscheinlich disponiblen mineralischen	
	Pristreng in Boden	246
		-40-
	Abscheidung der Phosphorsaure als phosphorsaures Alkali aus den	2487
	Phosphaten des Kalks und Eisenoxyds	
	Bestimmung von Eisenoxyd und Thonerde in Mineralphosphaten	2468
	Eisen und Thonerde in Phosphaten; Aufschließung fluorhaltiger Phos-	
	phate	2469
	Ersatzmittel für Weinstein	2470

A	rsen, Wismuth, Vanadin:	Selte
	Arsenikproben der amerikanischen Pharmakopoe; Erkennung des	
	Arsens in einem Maismehl mit Hulfe von Penicillium brevicaule	2471
	Vortheile und Bedingungen der Bettendorf'schen Arsenprobe; Be-	
	stimmung des Schwefels in Sulfiden, sowie gleichzeitige Ermit-	
	telung ihres Arsengehaltes; Nuchweis und Abscheidung des Arsens	
	bei Gegenwart von Antimon und Zinn	2472
	Granzen der forensischen Verwerthbarkeit des chemischen Arsen-	
	nachweises bei Exhumirungen; toxikologischer Nachweis und	
	Bestimmung des Arsens	2473
	Arsenbestimmung; Nachweis und annähernde Bestimmung geringer	
	Mengen von Arsen im Kupfer	2474
	Bestimmung des Arsens im Kupfer durch Destillation mit Eisen- chlorid; Arsenik in Glycerin ,	0475
	Reduction der Arsensäure durch Einwirkung von Salzsaure und Brom-	2475
	kalium; Bestimmung des Wismuthgehaltes	2476
	Gegenwart von Vanadm im technochen Actznatron; Reduction der	*410
	Vanadinaaure durch Einwirkung von Weinaaure und Titration	
	derselben in alkalischer Lösung durch Jod	2477
Ė	Cohlenetoff:	
	Verwendung und Prfifung der Kleinkohle	2477
	Bestimming des Phosphorgebaltes in Kohlen und Koks; Apparat zur	
	Restimming der Kohlensaure	2478
	Bestimmung der Kohlensaure in der Luft	2479
	Bestimmung der Kohlensture in Trink- und Mineralwässern	2480
	Titrimetrische Trennung von Hydroxyden und Carbonaten und Bi-	
	carbonaten und Carbonaten der Alkalien, alkalischen Erden und	2481
	der Magnesia	2482
	pestiminate net gometisente net Vitaeseureit (Oil fosilenen votilidell	4904
	Llicium, Titan, Zirkon, Zinn:	
	Aufforderung zur größeren Vollständigkeit bei Gesteinsanalysen;	
	Anfachliefsung von Silicaten durch Eisenoxydul und Maugau-	
	oxydol; Aufschhefsung von Silicaten unter Druck durch con-	
	centrirte Salzsaure; Bestimmung der Kieselsaure	2483
	Bestimmung der Kieselsaure in Hochofenschlacke; Nachweis und au-	
	nahernde Bestimmung von Sand in Futtermitteln; Abscheidung	
	des Zirkoniums durch schwedige Säure	2484
	Standler Nachweis des Zinus	2485
	Analyse von Phosphorzinn; quantitative Trennung von Arsen, An-	0 / 7 0
	tonon und Zinn	2486
	and beginning des ways mus variations in einer regilland	2487
	Metallanalyse. Allgemeines;	
	Pretenahme von Metallaschen für chemische Untersuchung	2488
	Lounde Wirkung der Tartrate auf die Metallhydroxyde; quantitative	
	Analyse von Schwermetallen durch Titriren mit Natriumsulfid .	2489

	Seite
Trennung des Arsens, des Zinns oder des Antimons von Blei, Kupfer, Silber, Cadmum, Kobalt, Nickel u. s. w.; quantitative Bestimmung von Mangan, Magnesium, Zink, Nickel mittelst der Oxalatmethode.	2489
modification of the state of th	2400
Alkalimetalle:	
Bestimmung von Carbonaten und Aetzalkahen in Gemischen . 2490,	2491
Doppelchloride der Alkalimetalle und Gold und die Trennung der	
Alkalien von einander; Natriumkobaltinitrit als Reagens auf	
Kalium	2492
Fehlerquellen in Robinson's Methoden zur Bestimmung von Kalt in Dungemitteln und deutschen Kalisalzen	2493
Neue Methode der Kahbestummung	
Bestimmung von Kali in Düngemitteln; Bestimmung von Jodkalium	4420
und Natriumacetat in Gegenwart complicirter, organischer	
Mischungen	2696
Werthbestimmung von Pottasche	2497
Erdalkalien:	
Volumetrieche Bestimmung der Erdalkalimetalle und einiger Schwer-	
metalle; neue Auwendungen der Alkali- und Acidimetrie	2497
Maßanalytische Bestimmung der Erdalkalien	2498
Neue Anwendungen der Alkali- und Acidimetrie; volumetrische	
Methode zur quantitativen Bestimmung des Magnesiums	2499
Hestimmung von Calciumoxyd in gebranntem Kalk	2500
Bestimmung des Calciumcarbonats in der Ackererde; schnelle Auf- findung von Magnessa in Fabrikationskalk	2501
Bestimmung des Mengenverhaltnisses von Calcium- und Magnesium-	2001
carbonat in Erden, Asche u. s. f	2502
Bestimmung des Kalks und der Magnesia; Bestimmung geringer	
Mengen Baryum und Strontium in Silicatanalysen 2503,	2504
Bor, Aluminium, seltene Erden:	
Bestimmung des Bors, mafianalytische Bestimmung der Borsaure in	
den Boraten	2505
Nachweis der Borsäure in der Weinasche; Nachweis des Aluminiums	2506
Prufung hydrauhacher Mörtel	25 (77
Analyse einiger Puzzolancemente; Prufung von Portlandcement	25 08
Wertubestimmung von Mergeln für hydraulische Zwecke; Trennung	
des Thoriums von den seltenen Erden der Cer- und Yttrum- gruppe durch stickstoffwasserstoffsaures Kalium	25(7)
Trennung des Thors von seltenen Erden	
*** A A A A A A A A A A A A A A A A A A	****
Eisen:	
	2124
Eisenprobirkunst	2511
whallse and when mid oratif	2912

		Selte
	Titerstellung des Kaliumpermanganats bei der Eisenannlyse; Bestim-	-
	mung des Ferroeisens in Silicaten; Analyse von Eisenerzen	2513
	Bestimmung des Eisens in Erzen, Schlacken etc.; Analyse von Stahl	2514
	Bestimmung des Schwefels im Eisen und Stahl	
	Bronttelung des Phosphors im Stahl und Eisen 2517,	
	Maßanalytische Bestimmung des Phosphors im Stahl	2519
	Bestimmung des Phosphors nach der Molybdatmethode in Eisen, Stahl und Erzen, welche Arsensk emhalten; Bestimmung des Phos-	
	phors in Eisen and Stahl	2520
	Bestimmung des Phosphors in den Producten der Metallurgie des	
	Eisens; Eggertz'sche Phosphorprobe	2521
	Bestimmung des Kohlenstoffs in Eisen und Stahl 2522-	-2528
	Bestimmung des Kohlenstoffs in Eisencarbureten	2529
	Zwei neue Colorimeter zur Kohlenstoff bestimmung	2530
	Bestimmung des Graphits im Roheisen	2531
	Analyse titanreicher Eisenerze	2532
	Trennung des Titans vom Eisen; Bestimmung von Kalk und Magnesia	
	in Eisenerzen, Silienum- und Alummiumbestimmung	2533
N	lickel, Kobalt:	
	Bestimmung der Beimischungen des im Handel vorkommenden Nickels	2584
	Bestimmung von Nickel; Bestimmung des Nickels vermittelst am-	
	moniakaleschem Quecksilbereyanid; elektrolytische Bestimmung	
	von Nickel und Kobalt in ammoniakalischem Quecksilbercyanid;	
	elektrolytische Bestimmung von Nickel und Kobalt in ammonia-	
	kalmeher Chloridhaung	
	Bestimmung von Nickel in Nickelstahl	2537
	Colorimetrische Kobaltbestimmung zur schnellen Untersuchung von Kobalterzen; elektrolytische Trennung von Nickel und Kobalt;	
	Trennung des Kobalts und Nickels von Eisen, Mangan und	
	Thought	2536
		2000
	Maugan, Chrom, Wolfram:	
	Braunsteinbestimmung nach Bunsen; Verwendung des Wasser-	
	stoffsuperoxyds zur gewichtsanalytischen und mafaanalytischen	
	Bestimming von Chrom und Mangan	2539
	Benimming von Mangan und Chrom durch Wasserstoffsuperoxyd .	2540
	Communitative Trennung des Chroms von Eisen und Aluminium; acidi-	
	metrische Bestimmung der Wolframsäure	2541
	Zink, Cadmium:	
		0841
	Elektrolytische Trennung des Eisens und Kobalts vom Zink	2541
	Nickel; Werthbestimming des Zinkstaubes	2542
	Chemische Untersuchung der Zinkerze	2543
	The state of the s	2040

	Selta
Untersuchung der amerikanischen Ringapfel	2544
Analyse des Zinkohlorids; Bestimmung von Cadmium	2543
Blei:	
	2548
Bestimmung des Bleis, quantitative elektrolytische Bestimmung des Bleis Volumetrische Bleibestimmung	2547
Analyse von Bleiglauz und alberhaltigem Blei unter Anwendung von	COS.
Jodwasserstoffsaure, technische Werthbestimmung von Blei-Zum-	
und Blei-Antimonlegirungen; Untersuchung von Bleiweife in Oel	2543
BILL DICE TERMINATION STRUCKS CONTROL TO CO.	
Kupfer:	
Reaction der Kupfersalze; elektrolytische Bestimmung des Kupfers in	_
ammoniakalischer Lösung	2549
Colormetrische Bestimmung minimaler Mengen von Blei, Kupfer, Zinn	
und Eisen; Entdeckung und annähernde Bestimmung von geringen	
Mengen Arsen im Kupfer	2532
Blektrelytische Trennungen; Trennung des Kupfers von Cadmium,	
Zink und Nickel	2551
Kupferanalyse	2557
Analyse von "pig copper", Messing und Bronze; Bestimmung der Ver-	arre.
unreinigungen im Kupfer	2555
Quecksilber, Silher, Gold:	
Erkennung der Quecksilberdämpfe in der Luft und Absorption des	
Quecksilbers nach Einreiben mit Quecksilbersalbe, Bestimmung	
des Quecksilbers bei Gegenwart von Jod	2554
Volumetrische Bestimmung des in irgend einer Form vorliegenden	
Silbers; technische Silberproben	2555
Cupellation von Wismuth-Silberlegirungen	2556
Verluste an Gold und Silber wahrend des Abtreibens; elektrolytische	
Trennungen von Silber und Kupfer, von Quecksilber und Kupfer	
u. von Silber u. Cadmium; maisanalytische Bestimmung des Goldes	2357
Gewinnung und Messung von Goldkugeln zur Bestimmung ihres Ge-	
wichtes; Bestimmung des Silbers und des Goldes in kupferhaltigen	
Substanzen • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	2558
Rückgewinnung von Silber und Salpetersaure aus den bei den Gold-	
inquartationsproben ethalt-nen Lösungen	2559
Senerating von Shoer and Gold	2560
Analyse organischer Stoffe.	
Allgemeines:	
Modification der Elementaranalyse sehr fluchtiger Körper; Bestim-	
mung des Schwefels in organischen Stelfen	2561
Nachweis und Bestimmung des am Stickstoff gebundenen Alkyle;	
Farbenreactionen der Kohlenstoffverbindungen	2569

Cohlen wasserstoffe:	
Grubengasbestimmung; neue Graduirung von Probirröhren für Grubengase, Bestimmung schlagender Wetter durch die Ent-	Seite
flammbarkeit; Clowes' Sicherheitslampe mit Wasserstoffgas- zuführung zur Präfung der Grübenwetter	2563
Untersuchung von Petroleum u. Petroleumolen; Schweselverbindungen im Obiopetroleum; canadisches Schweselpetroleum; Ermittelung	
von Petroleum bei vermuthlicher Brandstittung	2564
einheitlichen Bestimmungsmethode; Prüfung des Vaselins; A bel's Probe und Sicherheitsinsis für Mineralöle; Flammpunktsbestim- mung der Mineralschmierole; Verharzungsfähigkeit und Harz-	
gehalt der Mineralöle	2585
dunkler Mineralsebmierole in Petroleumbenzin; technische Analyse des Asphalts	2566
Altohole, alkoholische Getränke;	
Trennung und Bestimmung kleiner Mengen von Methyl- und Acthyl-	
alkohol, Bestimmung des Alkohols in Fuselolen	2567
des preufsischen Mosel- und Saurgebietes; charakteristische	
Merkmale der californischen Weine	2568 2569
Alkoholbestimmung im Weine durch Destillation und Ermittelung der Dichte des Destillates; aräometrische Weinanalyse	2570
Glyceringehalt der Weine	2571
von Differenzen bei der Extractbestimmung im Weine	2572
Loslichkeit von Bleisalzen in Zuckerlösungen und Modification der Zuckerbestimmung in Sufsweinen; Zuckerbestimmung in Weinen	2573
Vorbereitung des Weines zur Zuckerbestimmung 2574, 2575,	
Bestimmung des Mannits nach der optischen Methode	2577 2578
Bestimmung von Weinssure in Süfsweinen nach Berthelot u. Fleu- rieu: Bestimmung der Phosphorsäure in Süfsweinen	2579
Aschengehalte der 1893er Weine und die Ausführung der Aschen- bestimmung; Nachweis von Theerfarbstoffen in gefürbten Wein-	2010
porten	2580
Arata's Bestimmung der künstlichen Farbstoffe im Weine Kunstlich gefürbte Weine; Einwirkung von Natriumsuperoxyd auf	2581
die naturlichen und künstlichen Farbstoffe der Weine	2582 2583
Untersuchung der Spirituosen	2584
Bestimmung des denaturirten Spiritus in Tincturen, Spirituosen etc. Bestimmung des Werthes von Cognac; Beurtheilung des echten	2585
Zwetschkenbranntweins; Bestimmung des Fuselols im Spiritus .	2586

	Seite
Bestimmung der flüchtigen Oele in den Alkoholen; physikalische	
Methoden zur Beurtheilung von Bier; das Ebullioskop zur Alkohol-	
bestimmung im Bier	2587
Ebullioskop	2588
Physiologische Eiweissbestimmung für Würze und Bier; quantitative	
Trennung der in Bierwürze enthaltenen amorphen stickstoff-	
haltigen organischen Verbindungen	2589
Auffindung von Saccharin im Bier	2590
Aether und Ester:	
Ueber Aether	
Verunreinigungen im officinellen Aether	
Bestimmung des Lecithingehaltes der Pflanzenbestandtheile	2591
Aliphatische Säuren:	
Rosanilinchlorhydrat als Reagens zur Erkennung von Mineralsäuren	
in Escig.	2599
	2072
Fette, Wollfett:	
Zeils'sches Butterrefractometer zur Untersuchung der Fette	2592
Modification des Fettextractionsapparates von Tollens; Analyse der	
Fette und Oele	2593
Fette und Fettsäuren; neue pyknometrische Dichtebestimmungs-	
methode der weichen Fette	2594
Ueber Valenta's Essigsäureprobe	2595
Trübungstemperatur von Gelen und Fetten mit Eisessig; Analyse von	
Fetten	2596
Analyse von Fetten und Harzen; Bestimmung kleiner Mengen Chlor	
in Fetten	2597
Gantter's Bestimmung der Jodzahl von Fetten; Jodadditions-	
methode; Bestimmung d. Jodzahl; Bestimmung d. Köttstorffer'-	
schen Zahl von dunkel gefärbten Substanzen	2598
Fettbestimmung im Brot; Analyse von Schweineschmalz	259 9
Trennung und Bestimmung der Fettsäuren im Schweineschmalz	2600
Analyse von Schweinefett	2601
Bestimmung von Rinderfett im Schmalz	260 2
Nachweis von Baumwollsaatöl im Schweinefett; polizeiliche Controle	
des Verkehre mit Schweinefett	2608
Speisefette	2605
	2606
Adeps Lanae	2607
Oblorgehalt des Adeps Lanae	2608
Milch, Butter, Käse:	
Milchanalysen	2609
Gasgehalt der Milch	2610

	Saite
Vegetabilische und animalische Oele; Bestimmung der Viscosität von	
Schmierolen bei verschiedenen Temperaturen	2646
Untersuchung der Leinöle; Leinöldrnisse und Oelfarben	2647
Bestimmung der Feuchtigkeit und des Oeles in Leinkuchen und	
anderen Futterstoffen; quantitative Bestimmung des Riciousoles .	2648
Nachweis von Ricinusol im Copaivabalsam und im Crotonol; Erken-	
nung und Bestimmung des Ricinusbles in verfalschtem Olivenol;	
Verfülschung von Ohvenöl mit Arachisol	2649
Jodabsorption einiger seltener fetter Oele, Prüfung von Bienenwachs	
The state of the s	200
Kohlenhydrate, Rohrzucker, Houig:	
Quantitative Bestimmung der Kohlenhydrate	2650
Pentosen und Pentosane; Zuckeranalyse	2651
Bestimmung des krystallisirten Zuckers in der Runkelrübe, im Roh-	2001
zucker, in Nachproducten, in Wurzen; quantitativ colormetrische	
Untersuchungsmethode auf Kohlenhydrate; Resorcin als Zucker-	
reagens	2652
Gravimeter für Zuckeranalyse; Requisiten für die Polarisation des	2002
Zuckers, Titrirapparat für Saftuntersuchung in der Zucker-	
fabrikation	Assa
Bestimming der Alkalität in Robzuckern; Titration mit Febling'-	2655
scher Losung; Klarung glucosehaltiger Safte mit neutralem oder	
	0054
mit basischem Bleiacetat	2654
Mafsanalytische Zuckerbestimmung; gewichtsanalytische Bestimmung	
reduciren ler Zucker durch alkalische Kupferlosungen	2855
Gewichtsanalytische Bestimmung reducirender Zucker mittelst Feh-	
ling scher Läming	2656
Zuckerbestummung mit Ost'scher Kupferlösung; gewichtennslytische	
Bestimmung der Glucose; Zuckerbestimmung mit alkalischen	
Kupferlosungen	2657
Weber Zucker	2658
Muffel zum Veraschen von Zucker; Untersuchung von Zucker-	0.000
waaren	2659
Prufung des Honigs; Analyse des Honigs	2660
Dialytische Untersuchung des Honigs; die Zusammensetzung des	
Honigthaus und der Einfluss auf die Beschaffenheit des Bienen-	
hongs ,	2661
Zusammensetzung des Honigthaus	3688
Rechtsdrehende Bienenhonige	2883
Abnorm helter Rohrzuckergehalt der Blüthenhonige als Zeichen der	
Verfalschung	2664
Jellulose:	
Bestimmung der Rohfaser im Zuckerrohr	9444
Bestimmung der Romaser im Zuckerrohr. Bestimmung des Stickstoffs in der Nitro-	2664
cellulose	9644
CONSTRUCT ON A A A A A A A A A A A A A A A A A A	7000

Stärke, Dextrin, Gummi:	Sette
Vergleichung von Methoden zur Bestimmung der Stärke	2665
Bestimmung der Stärke durch alkoholische Gährung; Stärkebestim-	
9	2866
Reis- und Buchweizenstarke; Prufung der Erdnufsölkuchen; Analyse	
des Malzes; Bedeutung des Rohrzuckergehaltes der Malze und	2667
Würzen für deren Beurtheilung und für die Praxis	2007
	2668
	2669
Aminotauren:	
Quantitative Bestimmung des Glycocolls in den Zersetzungsproducten	
der Gelatine	2669
Quantitative Bestimmung des Glycocolls durch Ueberfuhrung in	
Hippureáure	2670
Saureamide:	
Bestimmung von Harnstoff; Nachweis von Asparagin und Verhalten	
im Thierkörper	2671
Harn:	
Bestimmung der Acidität von Harnen; Alkalinität und Acidität des	
Harns	2672
Besummung der Acidität des Harns	2675
Die Aciditat des Harns und die Paramilchsäure nach erfolgter Ge-	0.084
	2676
Chlorverbindungen im Harn; organische Chlorverbindungen des Harnes Chlor im Harn; Jod im Harn	2678
Bestimmung des gesammten Schwefelgehaltes im Harn	
Untersuchung des Harns auf Aceton	2680
Nachweis von Zucker im Harn	2682
Reagens auf Zucker im Harn; Nachweis von Traubenzucker; Nach-	
weis geringer Zuckermengen im Harn	
Verhalten des Harns gegenüber dem polarisirten Lichte	2684
Verdännung des Harns bei der Untersuchung auf Elweiß, Zucker	5000
und Gallenfarbstoff; Stickstoffbestimmung im Harn	2685
Neues Quecksilberureometer, Bestimmung der Harnsäure und der	audi
Xanthinkorper im Harn	2688
Quantitative Bestimmung der Xanthinkörper im Harn	
Bestimmung von Xanthoharnsaureverbindungen	
Hestimmung des Cystins im Harn 2691,	2692
Optisches Verfahren zur Bestimmung des Albumins und der Harn	
saure im Harn	
Nachweis des Peptons im Harn	2694

Harnsauregruppe:	
Verhalten von Harnshure, Ademp und Hypoxanthin zu Kupfersulfat	Sette
und Natriumbisulfit resp. Natriumthiosulfat; das Piperazin	2695
Quantitative Untersuchung von Harnsteinen	2696
Quantitative Trenning and Bestimming der Cacaonikaloide . 2697.	
Quantitative Trennung von Theobromin und Coffein; quantitative	
Bestimmung des Theobromins im Cacsosamen und dessen Prä-	
paraten	1644
Cyanverhindungen:	
Quantitative Bestimmung des Cyanwasserstoffs; neue Bestimmungs-	
methode von Cynnwasserstoffsaure und von Kirschlorbeerwasser.	2700
Quantit. Blausaurebestimmung in den officinellen Wassern 2701, 2702,	2701
Verbindungsfähigkeit der Blausäure mit Benzaldehyd; Benzaldehyd und Cyanwasserstoff in verdünnter Lösung	2764
Zerlegung des Benzaldehydcyanhydrins durch Alkahen; Bestimmung	Sive
von Schwefelcyanwasserstoffsäure	2705
Annuative Deile Allamainan	
Aromatische Reihe, Allgemeines:	
Acidimetrische Bestimmung von Naphtalin, Acenaphten, a. und	
β-Naphtol und ahnlichen Substanzen, welche molekulare Pikrin-	30.6
saureverbindungen hefern; Untersuchung kunstlicher Farbstoffe.	270 6
Kohlenwasserstoffe:	
Bestimmung von Benzol im Leuchtgas; Untersuchung zweier Roh-	
benzole aus Koksofengasen; Prüfung des praparirten Theers	2707
Phenole:	
Qualitative und quantitative Zummmensetzung der Kreosote des	
Buchen- und des Eichenholzes; Anwendung der Colorimetrie zur	
quantitativen Bestimmung der Pikrinsaure in ihren Verbin-	
dungen mit organischen Basen	270-
Jodometrische Bestimmung von 3 Naphtol; Nachweis freier Benzoe-	27419
saure im Benzonaphtol	27 1"
Neue Farbenreaction des Iridols	20
Aromatische Säuren	
Werthbestimmung der Saccharine des Handels	27.1
Neue Bestimmung der Salicylsaure und der Salicylate	271 2
Entdeckung der Salisylsaure in Nahrungs- u. Genulsmitteln; Prüfung	
und Bereitung von Wismuthsalicylat	271 2
Bestimming von Salol, Kresalol und salolhaltigen Verbandzeugen	2712
Bestimmung des Indigotins im Indigo	2715

Aldehyde:	Seite
Bestimmung von Benzaldehyd in Kirschwasser	2716
Chinone	
Bestimmung der Nüsnce von Alizarinpasten; Analysen alizaringefarbter Raumwollstoffe	2717
Actherische Oele, Kautschuk	
Quantitative Bestimmung einiger Bestandtbeile der ätherischen Oele Trobusche Analyse der atherischen Oele; Verwendung der mikro-	2718
chemischen Resgentien in der analytischen Chemie	2719
	2720
Untersuchung von Kautschukgegenständen	2722
Analytische Untersuchung von Kautschuk 2728, 2724,	
Vuicamsation des Kautschuks	2727
Bitterstoffe, Furbstoffe unbekannter Constitution, Gerb-	
Zusammensetzung des Hopfens und Verhalten des Hopfens zur Würze	2728
Prüfung des Campecheholzextracts, Prüfung des Cochenillecarmus; quantitative Bestimmung des Bilirubins in der Galle	2729
Qualitative Bestimming von Gerbmateristien	2730
Wassergehalt der gebrauchlichsten Gerbmaterialien	0793
Bestumming des Gerbetoffs in Obstanten	2734
Alkaloide:	
Werthbestimmung von Drogen	2784
	2735
Alkaloidbestimmungen	2736
Kaliumqueckenbergodid- und Jodgodkaliumreagentien	2737
Geschichte des Mayer'schen Alkaloidrengens; Werthbestummungen	
von Drogen	2738
Das Cornutin	2739
Profung von Opium; Irrthümer bei der Untersuchung von Leichen	
aut Morphiu	2740
Profung von Strychnin	2741
Bedingungen des Strychninnachweises bei vorgeschrittener Fäulnis.	2742
Entdeckung und Bestimmung von Strychnin in Leichen	2743
Pyrazolgruppe:	
Quantitative Bestimmung des Antipyrns	2744
Eiweifskörper, Blut:	
Es bach's Methode der quantitativen Eiweissbestimmung; Bestimmung	
von Albumin in Kuhmileh	2744

	Seite
Bestimmung von Gelatine und Eiweiß neben Pepton; Zusammen- setzung und Analyse der Peptone	
Gagacinesii	4117
Verschiedene Nahrungs- und Genufsmittel:	
Fehlerquellen bei der chemischen Analyse der Mehle; polizeiliche Brotuntersuchung	2748 2749 2750 2751 2752
Autorenregister	2755
Sachregister	2855
Formelregister	2945
Systematisches Begister	3082
Abkürzungen in den Literaturangaben	3185
Verzeichniss der Herren Mitarbeiter	3189

Allgemeine und physikalische Chemie.

Atomtheorie und Anordnung der Elemente.

Allgemeines.

P. J. Hartog. Unterscheidung der Gemenge von Verbindungen 1. — Die Lehrbücher unterscheiden theoretisch mechanische bemenge und chemische Verbindungen dadurch, dass die gleiche Vibindung stets die gleichen Elemente in den gleichen Verhältnesen enthält, was bei Gemischen nicht der Fall ist. Nach dem Verfasser stellt man die Reinheit einer chemischen Verbindung plaktisch durch Bestimmung des constanten Gefrier- und Schmelztücktes fest.

H. Witmeur. Ueber die Einheit des Planes in den Gesetzen, die die chemische und die physikalische Einheit der anorganischen Materie im festen Zustande beherrschen ²). — Indem der Verfasser zeit, daß das Gesetz von Haug der Constanz der Axenwinkel und der rationalen Indices auch als Gesetz der bestimmten und weitighen Indices bezeichnet werden kann, weist er auf die Analigie mit dem Dalton'schen Gesetz der bestimmten und multiplen Papartonen hin.

F. W. Clarke. Bericht der Commission über Bestimmungen der Atomgewichte, die während 1893 veröftentlicht wurden 3. — Das Atomgewicht von Bor wurde von Ramsay und Aston bestimmt und liegen die nach verschiedenen Methoden gefundenen Werthe zwischen 10,921 und 11,052. Rimbach fand im Mittelsemer Versuche den Werth 10,945 (0 — 16). Zu 12,003 wurde von Leduc das Atomgewicht des Kohlenstoffes gefunden. Nach den Versuchen von Winkler ergab sich das Atomgewicht von Kohalt und Nickel zu 59,6834 bis 59,6613 und 58,9033 bis 58,9104 (0 — 15,96). Smith und Maas fanden für Molybdan 96,087

¹) Chem. News 70, 99, = ²) Bull acad roy, Sc. 27, 586 (*) Amer. Chem. Soc. J. 16, 179-193.

und Joly und Leidie für Palladium 105,702 (0 = 16). Aus der Untersuchung von Richards ergab sich für Buryum der Werth 137,43 and aus der von Lepierre für Thallium 204,08 (0 - 16). Scott bestimmte das Verhältnis von Wasserstoff zu Sauerstoff im Wasser und erhielt im Mittel den Werth 2,00245. Rayleigh bestimmte die Dichte von Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff zu 0,06960, 0,97209 und 1,10535, Richards und Rogers machten auf eine mögliche Fehlerquelle bei den Atomgewichtsbestimmungen von Kupfer, Zink, Magnesium und Cadmium aufmerksam, die darin besteht, daß deren Oxyde, wenn sie durch Glühen der Nitrate dargestellt wurden, beträchtliche Mengen von Stickstoff und Sauerstoff occludiren konnten. Zur Atomgewichtsbestimmung der seltenen Erden benutzte Gibbs die Oxalate. Verfasser wendet sich gegen die verschiedenen Veröffentlichungen von Hinrichs, dessen Untersuchungen bereits von Spring und van der Plaats kritisch beleuchtet waren. Am Schlus giebt der Verfasser eine Zusammenstellung der Atomgewichte, für die er 0 = 16 als vorläntige Grandlage wählt. ()p.

J. Thomsen. Ueber den wahrscheinlichsten Werth der aus den von Stas durchgeführten Untersuchungen sich ableitenden Atomgewichte⁴). — Die Arbeiten von Stas sind mehrfach einer systematischen Berechnung unterworfen worden, zuletzt von van der Plaats²). Die erhaltenen Resultate weichen beträchtlich von einander ab, weshalb der Verfasser eine neue Bearbeitung derselben unternimmt. Die Grundlagen sammtlicher aus den Stas'schen Untersuchungen sich ableitenden Atomgewichte bilden zehn Versuchsgruppen, aus deren directen Resultaten sich fünf von einander völlig unabhängige Werthe für das Verhältnifs des Atomgewichtes des Silbers zu demjenigen des Sauerstoffes ableiten lassen, und zwar beträgt der Mittelwerth O₃ — 0,444733 Ag und wird, wenn man O = 16 setzt, Ag = 107,9299. In folgender Tabelle sind die für die anderen Elemente berechneten Zahlen zum Vergleiche zusammengestellt:

91 == 0	Atomgewicht berechnet von Stas Thomsen v.d. Plaats				Atomgewicht berechnet von Stas Thomsen v. d. Plan				
Ag	107,930	107,9299	107,9244	PIKNLIN	206,984	206,9042	206,9308		
Cl	35,157	35,4494	35,4565		89,142,	39,1507	39,1403		
Br	79,952	79,9510	79,9548		23,045,	23,0543	23,0143		
J	126,850	126,8456	126,8494		7,022	7,0307	7,0235		
S	32,074	32,0606 (32,0590		14,055	14,0396	14,0519		

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 726-735. - 1) JB. f. 1886. S. 42 f.

Ob nun die eine oder andere Gruppe der Atomgewichte dieser Körper den wahrscheinlichsten Werth enthält, muß aus einer Vergleichung derjenigen Werthe hervorgehen, welche einerseits in Stas' Versuchsmaterial enthalten sind und andererseits für die untersuchten Reactionen folgen würden, wenn die Zahlen der einen oder anderen Gruppe der berechneten Atomgewichte genau waren. Es zeigt sich nun, dass die mittlere Abweichung der aus den Atomgewichten von Thomsen berechneten Verhältnifszahlen nur 3.5 Einheiten in der sechsten Decimale beträgt, während sie nach van der Plaats' Atomgewichten mehr als viermal so groß wird. Auch die von Stas selbst berechneten Atomgewichte stehen aur in geringem Grade mit den numerischen Bestimmungen semer Untersuchung im Einklang. Benutzt man die von Thomsen berechneten Werthe der Atomgewichte für Chlor und Stickstoff, sowie das vom gleichen Forscher experimentell bestimmte Verhaltnifs der Molekulargewichte für NH, und HCl, so erhält man für II - 0,9992, d. h. einen um 0,0003 höheren Werth als durch Benutzung der von Stas angegebenen Atomgewichte für Chlor und Stickstoff.

G. Hinrichs. Sur les poids atomiques de précision, détermnés par l'argent comme matière étalon sécondaire 1). — Setzt man Silber = 108, so berechnet Verfasser nach seiner Methode $\Omega = 35.5$; Br — 80; J — 127; S — 32.

E. Nickel. Ueber graphochemisches Rechnen. Ueber todte kanne im graphocentrischen Felde [mit besonderer Berücksichtisum der Kalknatrongläser]²). — Im Anschluß au frühere Mitterangen ') wendet Verfasser seine Theorie der todten Räume auf die Analysen der Kalknatrongläser an. Op.

E. Nickel. Ueber graphochemisches Rechnen 1. — Das graphische Verfahren des Verfassers wird auf das Gebiet von Verbundungen der allgemeinen Formel C_n H_m N_p ausgedehnt. Es last sich in diesem Falle dazu verwenden, um den Zusammentang zwischen der atomistischen und der procentischen Zusammenstrang zur Anschauung zu bringen und besitzt den didaktischen Werth, eine Reihe von Reactionen der entsprechenden Verbindungen klar zu legen.

R. S. Bayer. Ein neues Element aus dem rothen franzosischen Bauxits). — Nachdem aus dem Theile des französischen Bauxits,

¹⁾ Compt. rend. 118, 528—631.—1) Zeitschr. physik. Chem. 13, 366.—
9) JH. f. 1892. S. 2736.—4) Zeitschr. physik. Chem. 14, 93—104.—
9) Chemikerzeit. 18, 671—672; Bull. soc. chim. [3] 11, 1155—1162.

der beim Glüben mit Soda oder Natron in die wässerige Lösung geht, die Hauptmenge des Vanadiums und Chroms entfernt waren, fand der Verfasser in dem Rückstande einen Körper, dessen Reactionen auf ein neues Element hindeuteten. Die gelbbrause Metallsäure ist in Wasser löslich. Ammoniak verwandelt die Säure in ein olivengrünes, krystallinisches Pulver, das sich leicht in heißem Wasser lest und nach dem Erkalten aus dieser Losing in kleinen Würfeln auskrystallisirt. Von den Reactionen, die eine solche Lösung zeigen, seien folgende erwähnt: Chlorbaryum erzeugt einen grünhehgelben, in Säuren mit gelber Farbe leicht loslichen Niederschlag. Quecksilberoxydullösung giebt einen strobgelben, in Salpetersäure leicht löslichen Niederschlag. Silbernitrat bewirkt einen grünlichen Niederschlag, der sowohl in Ammoniak wie Salpetersäure löslich ist. Magnesiumehlorid giebt nach einzer Zeit, besonders, ähnlich wie Phosphorsaure, beim Reiben der Gawinde einen krystallinischen, grunen Niederschlag. Molybdalösung giebt in mit Salpetersaure angesauerter Lösung enen weifslichen Mederschlag. Schwefelwasserstoff verwandelt bem Luleiten in die alkalisch gemachte Flüssigkeit diese in das etsprechendo Sulfosalz, das eine rothe Farbe besitzt, aus welcht Lösung Säuren rothbrannes Schwefelmetall ausscheiden. In sauret Lösungen giebt Schwefelwasserstoff keinen Niederschlag, sonden reducirt nur unter Abscheidung von Schwefel die ursprüngen gelben Lösungen zu violetten Flüssigkeiten. Dampft man die Lösung an der Luft ein, so nimmt sie nach dem Entweichen des Schwefelwasserstoffs Sanerstoff auf und wird wieder gelb. E.ne violette Lösung dagegon, unter Abschlufs der Luft eingedampftgiebt mit Ammoniak einen intensiv violetten, voluminösen Nieder schlag. Aehnlich verhält sich Natronlauge, ebenso kohlensaures Natrium, die theilweise fällen; die entstandenen Niederschlasse sind pedoch im Ucherschufs des Fällungsmittels leicht loshelle Wasserstoffsuperoxyd giebt weder in alkalischen noch in saure Lösungen eine Farbenänderung oder Niederschlag (Unterschie C vom Vanad.). Ebenso erzeugt Terrocvankalium keinen Nieder schlag oder Farbung, was bei Anwesenheit von Vanadium ode Molybdän emtreten mufste. Verfasser stellte weitere Unter suchungen in Aussicht. (1)2

J. Trauhe. Die Grundlagen eines neuen Systems der Elemente (). – Die Hamptmangel des periodischen Systems hogen darin, daß verschiedene Elemente nicht diejenigen Phitze im System

¹⁾ Ber 27, 3179-3181.

inne haben, die ihnen auf Grund ihrer verwandtschaftlichen Beziehungen zukommen. Diese Unebenheiten werden nach Ansicht des Verfassers beseitigt, wenn man den Satz "Die Eigenschaften der Elemente sind in erster Linie Functionen von Atomgewicht und Atomcolumen" an die Spitze eines neuen Systems stellt. Verfasser giebt einen kurzen Abrifs von der Gestalt dieses neuen Systems, das für die endgültige Festlegung der Eigenschaften der Elemente einen Schritt vorwarts bedeute.

C. T. Blanshard. Atomvolumen 1). — Indem der Verfasser in den einzelnen Verticalreihen des periodischen Systems die Atomvolume mit einander vergleicht, findet er, dafs, während in der ersten und zweiten Reihe die Atomvolume der einzelnen Glieder sehr, in der dritten und vierten wenig von einander verschieden sind, in der fünften, sechsten und siebenten Reihe die Atomvolume für jede Gruppe eine Constante bilden. Op.

R. M. Deeley. Die Oxyde der Elemente und das periodische System²). Der Verfasser zeichnet im Anschluß an frühere Intersuchungen³) eine Curve, bei der als Abscissen die Atomzwichte aufgetragen sind, und als Ordinaten die specifischen Genichte der Oxyde dividirt durch die Atomzewichte der betreffenten Elemente. Er gelangt so zu einer Anordnung der Elemente m periodischen System, die gegenüber der von Mendelejeff und L. Meyer einige Ahänderungen zeigt.

A. A. Read. Verhalten der beständigen Oxyde bei hohen beperaturen 1). — Verfasser untersucht die Beständigkeit versbiedener Oxyde bei 1750°. Es zeigt sich, daß folgende Oxyde: 130, 8rO, BaO, MgO, ZnO, CdO, Al₂O₃, Zn₂O₃, Di₂O₅, CeO₄, ZrO₂, IrO₅, PbO, Bi₂O₅, Nb₂O₅ und WO₅ unverändert bleiben. SnO₂ verbrit ein klein wenig an Gewicht. Antimonpentoxyd geht schon er geringer Erwärmung in Sb₂O₄ über, das bei höherer Temperatu noch weiter Sauerstoff abgiebt und Sb₂O₅ bildet. Vanadiumpentoxyd liefert V₂O₃. Fe₂O₄ geht in Fe₃O₇ über, chenso U₂O₅ in LO₂. Molybdäntrioxyd verliert etwas Sauerstoff, während Co₃O₄ and Ni₂O₃ in die entsprechenden Metalle reducirt werden. Op.

6. H. Bailey. Bestandigkeit der Oxyde in Beziehung zum penelschen System '). — Indem der Verfasser die Beständigkeit ler Oxyde mit der Stellung der hetreffenden Elemente im periodischen Systeme vergleicht, findet der Verfasser, daß in den geraden liehen die Bestandigkeit der Oxyde in den Verticalreihen mit

¹ Chem. News 70, 271. — ²) Chem. Soc. J. 65, 106 - 115. — ³) JB f. 1595. S 17. — ³) Chem. Soc. J. 65, 313. — ⁵) Daselbst, S. 315.

steigendem Atomgewicht wächst, während sie in den Horizontalreihen mit fallendem Atomgewicht abnimmt, womit allerdings dav Verhalten der Oxyde von Eisen, Nickel und Kobalt nicht überenstimmt. Die ungeraden Reihen zeigen das umgekehrte Verhalten indem hier in den Verticalreihen die Beständigkeit mit wachsendem Atomgewicht geringer wird, während sie in den Horizontalreihen nach der Mitte zu wächst, um dann wieder zu fallen. Betrachtet man die Aufnahmefähigkeit für Sauerstoff, so bilden bei den geraden Reihen die Elemente mit hoherem Atomgewicht höhere Oxyde als die mit geringerem Atomgewicht, wahrend bei den ungeraden Reihen wieder das Umgekehrte der Fall ist. Verfasser macht noch darauf aufmerksam, dafs, da die Elemente der geraden Reihen paramagnetisch, die der ungeraden diamagnetisch sind, die Fähigkeit, Sauerstoff aufzunehmen, damit in Verbindusz zu stehen scheint.

C. T. Blanshard. Die Stellung von Magnesium im periodschen System der Elemente 1). - Um zu zeigen, daß Magnesian im periodischen System der Elemente nicht das Anfangsglied der Reihe Zink, Cadmium, Quecksilber bildet, sondern eigentheh vor der Reihe Calcium, Strontium, Barvum stehen müßte, betrachtel Verfasser einige physikalische Eigenschaften dieser Elemente Berechnet man die Atomyolame, so erhält man Mg = 13.9. Zu = 9.2; Cd = 13.0; Hg = 14.7. Das Magnesium fällt also vollkommen heraus. Bestimmt man nach der von Kayser und Runge modificirten Balmer'schen Formel die Constanten der Spectrallinien, so passt auch hier Magnesium nur als erstes Ghed der alkalischen Erden. Das Gleiche gilt von der Volumwarme (Atomwärme dividurt durch Atomvolumen). Die Atomwärme selb-tverlangt jedoch die Stellung des Magnesiums zwischen Bervllium und Zink. (h).

C. T. Blanshard. Allotropie und Isomerie?). — Die von Thomsen gefundene Regel, daß bei verschiedenen allotropischen Modificationen von Schwefel, Selen, Phosphor und Kohle die Modification eine größere Dichte, ein kleineres Atomvolumen und eine geringe speeitische Wärme besitzt, die beim Uebergang in die andere Warme abgiebt, will Verfasser auch auf die organische Chemie ausdehnen. Er sucht zu zeigen, daß, wie bei den Allotropien der Elemente das Atomvolumen proportional der Verbrennungswärme wachst und mit dem Schmelzpunkte abnimmt, das Gleiche auch bei den organischen Isomeren der Fall ist. Op.

¹⁾ Chem. News 70, 235. — 2) Davelbst, S. 295.

J. H. van 't Hoff. Die Lagerung der Atome im Raume. Zweite umgearbeitete und vermehrte Auflage. Mit einem Vorwort von Johannes Wislicenus. Mrt 16 eingedruckten Holzschnitten. 8°, XII u. 148 Seiten. Braunschweig 1894. Friedr. Vieweg u. Sohn. Preis 4 Mk. - Es genügt, den Titel des Buches zu nennen, um an seine fundamentale Bedeutung in der Geschichte der Wissenschaften zu erinnern. Die vorliegende zweite Auflage berichtet von einer durch keinen Widerspruch unterbrochenen Kette von Erfolgen der in der ersten Auflage ausgesprochenen Ideen. Die Hypothese des Verfassers hat, wie Wislicenus hervorhebt, "schon heute in vollem Masse geleistet, was überhaupt von einer Hypothese geleistet werden kann; denn sie hat vorher unverständliche, scheinbar außerhalb der chemischen Grundtheorie stehende Thatsachen organisch an jeue angeschlossen, und aus ihnen in einfachster Weise zu erklaren vermocht, sie hat durch Stellung neuer Probleme die empirische Forschung vielseitig angeregt, das Thatsachenmaterial mächtig gehäuft, den Weg zur Erfindung neuer Beobachtungsmethoden gewiesen, und ist damit der experimentellen Prüfung zugänglich und gleichzeitig zum Anstols einer bedeutungsvollen Bewegung, in gewissem Sinne sogar einer neuen Epoche unserer Wissenschaft geworden". — Die beiden Gebiete der reinen Chemie, die physikalische anorganische und die orgamische Chemie haben fast gleichzeitig durch denselben Mann die Anregungen erhalten, die seit nunmehr 15 Jahren die Grundlagen ihrer wichtigsten Arbeiten geworden sind. Dafs das moglich war trotz der scheinbaren Divergenz der Interessen, die ein Auseinanderfallen der beiden Disciplinen unvermeidlich erscheinen liefs, erfreut jeden, dem die Einheit des Zieles aller Naturwissenschaften am Herzen liegt. Das neben dem atomistisch-kinetischen der allgemeinere energetische Standpunkt vom Verfasser auch bei dieser Untersuchung nicht vernachlässigt wurde, braucht kaum hervorgehoben zu werden. Bdl.

M. Berthelot. Die chemischen Eintheilungen und Symbole im Alterthum und Mittelalter!). In dieser rein historischen Abhandlung weist Berthelot darauf hin, daß die Classification in der Chemie bereits im Alterthume eine große Rolle gespielt hat. Die heilige Zahl 7 setzt bei den griechischen Schriftstellern die Planeten mit den Metallen in Verbindung, von denen die folgenden bekannt waren: Gold, Silber, Elektrum, Blei, Eisen, Kupfer, Zinn. Als im sechsten Jahrhundert das Elektrum aus dieser Reihe

¹⁾ Bull, soc. chim. 11, 528-536; Ann. chim. phys. 1, 259.

verschwand, trat das Quecksilber an dessen Stelle. Eine klare Eintheilung der Chemie nach dieser Zahl 7 giebt Zosinus, dessen Werk in syrischer Uebersetzung erhalten ist. Verfasser giebt einen kurzen Abrifs der Eintheilung dieser Arbeit. Diesen Metallen stellen die Araber noch zwei andere große Gruppen gegenüber und zwar die flüchtigen Substanzen und die Steine, feste und unschmelzbare Körper. Auch diese Gruppen zerfallen in Unterabtheilungen, die kurz an Beispielen erläutert werden. Berthelot bespricht dann noch ein Werk aus dem 13. Jahrhundert, das "Liber Secretorum Bubacaris", in dem eine Eintheilung nach folgenden sechs Unterabtheilungen sich vorfindet: den flüchtigen Körpern, den Metallen, den Steinen. Vitriolen, Boraten und Salzen. In dem Buche finden sich keine bestimmte Angaben, welche auf die Schwefelsäure oder Salpetersäure bezogen werden können.

Richard Meyer. Jahrbuch der Chemie. Bericht über die wichtigsten Fortschritte der reinen und angewandten Chemie. Unter Mitwirkung von H. Beckurts, R. Benedikt, C. A. Bischoff, C. F. Durre, J. M. Eder, P. Friedlander, C. Häufsermann, M. Märcker, W. Nernst, F. Röhmann und K. Seubert. IV. Jahrgang. 1894. 80, MI und 646 Sciten. Braunschweig 1895. Friedr. Vieweg u. Sohn. Preis 15 Mk. - Wenn Jemand die Fortschritte auf dem Gesammtgebiete der Chemie und ihrer wichtigsten Anwendungen durch Lesen aller Originalarbeiten verfolgen wollte, mülste er täglich etwa 17 meist umfangreichere Arbeiten lesen, und wenn die Auffassung des Inhaltes ihm keine besonderen Schwierigkeiten macht, etwa 17 Stunden darauf vei-Es ist unmöglich, daß Jemand, auch wenn er auf andere Arbeit und selbstandige Forschung verzichtet, tagaus tagem eine solche Riesenarbeit leisten konnte. Andererseits würde aber eine ausschliefsliche Beschränkung des Einzelnen auf ein engeres Specialgebiet ohne Kenntaufsnahme der Fortschritte auf den Nachbargebieten vom größten Schaden für ihn selbst, wie für die Wissenschaft sein. Eine Abhülfe ist geschaften durch die Sammelwerke, von denen das Chemische Centralblatt und dieser Jahresbericht besondere Bedeutung besitzen. Beide aber müssen das Hauptaugenmerk auf die Vollständigkeit der Berichterstattung legen; sie können nicht durch Auslese des Wichtigsten dem Leser die Arbeit erleichtern, da auch ein unwichtigerer früherer Beitrag für den Forscher von Wichtigkeit ist und diese Sammelwerke, insbesondere der Jahresbericht, die Aufgabe haben, die gesammte wissenschaftliche Arbeit aufzuspeichern und für die spätere Verwendung in bequemer Form zugänglich zu machen. Auch diese Sammelwerke vollständig mit Nutzen zu lesen, würde mehr Zeit erfordern, als den Meisten zu Gebote steht. Sie werden als Nachschlagewerke und zur Gewinnung einer Uebersicht über einzelne Gebiete hauptsächlich benutzt, - Eine ganz andere Aufgabe hat sich der Herausgeber des Jahrbuchs der Chemie gestellt. Das Jahrbuch soll in zusammenhängender Darstellungsweise einen Leberblick über die Gesammtergebnisse, nicht über die Einzelresultate der wissenschaftlichen Arbeit auf den einzelnen Gebieten geben. Es gestattet dem Bearbeiter, das herauszugreifen, was ihm als das Wichtigste erscheint, anderes unberücksichtigt zu lassen und bei der Beurtheilung der Leistungen der Einzelnen seinem wissenschaftlichen Standpunkte und seinem Temperament zu folgen. Es soll dem Specialisten den Fortschritt eines Jahres auf seinem eigenen Gebiete recapitulirend in die Erinnerung zurückrufen, und ihn, wie denjenigen, der alle chemischen Fortshritte mit gleichem Interesse verfolgt, in fesselnder, leicht überschtlicher Weise über die Gebiete unterrichten, auf denen sie die Einzelerscheinungen nicht verfolgen können. Der Herausgeber hat es verstanden, sich die geeignetsten Mitarbeiter herauszusuchen, ihren Berichten die gemeinsame Richtung zu geben, Stroffheiten in den Urtheilen zu mildern, ohne eine unerwünschte Farblosigkeit herbeizuführen, und in Allen das Interesse an dem Internehmen zu wecken, das nöthig ist, damit der Bericht so schnell wie bisher nach Ablauf des Berichtsjahres erscheinen kann. Dadurch erklärt sich die steigende Beliebtheit des verdietstrollen Unternehmens. Der Stoff ist in die folgenden Capitel engetheilt: Physikalische Chemie (Nernst und Küster). Anorgamiche Chemie (Scubert). Organische Chemie (Bischoff). Physioloasche Chemie (Röhmann). Nahrungs- und Genufsmittel (Beckurts), Agriculturchemie (Märcker und Naumann), Metallurge (Dürre). Brennstoffe und anorganisch-chemische Technik (Haufsermann). Explosivstoffe (Häufsermann). Technologie der Kohlehydrate und Gabrungsgewerbe (Märcker, Schultze and Nanmann). Technologie der Fette (Benedikt). Theerund Farbenchemie (R. Meyer). Technologie der Spinnfasern Friedländer). Photographie (Eder und Valenta).

Rosque-Schorlemmer's Kurzes Lehrbuch der Chemie, nach den neuesten Ansichten der Wissenschaft von Sir Henry E. Rosque und Alexander Classen. Mit 71 Holzstichen und einer farbigen Spectialtafel. Zehnte vermehrte Auflage. Kl. 8°. XXVI u. 542 S. Braunschweig 1894. Friedr. Vieweg u. Sohn. Preis 7 Mk. 50 Pf. —

Mit der zehnten Auflage ist die deutsche Bearbeitung dieses altbekannten und altbewährten Lehrbuches der anorganischen und organischen Chemie in die Hände von Classen übergegangen. Es ist dadurch dafür gesorgt, daß den neuesten Ansichten der Wissenschaft auch weiter der ihnen gebührende Raum zugewiesen wird. Vielleicht hätte auch schon in dieser Auflage das in Bezu: auf die physikalische Chemie in erheblicherem Umfange geschehen können. Doch war die Bedeutung der neueren Lehren zu der Zeit, als diese Auflage geschrieben wurde, noch nicht w allgemein zugestanden, wie jetzt, da diese Besprechung erscheint. Auch ein anderer Gesichtspunkt, der uns heute geläufig ist, wurde früher nicht in demselben Mafse beachtet, die schärfere Trennung dessen, was direct zu beobachten, und dessen, was durch nuser Causalbedürfnifs in den Gegenstand hineingetragen ist. Wenn auch die Begründung der Atomtheorie sachgemaß erst gebracht wirk nachdem der Schüler genügend viel Thatsächliches aufgenommet hat, so werden Atomgewichte und chemische Formeln doch schon auf den ersten Seiten angewendet, noch ehe auch nur das Gesetz der constanten Verbindungsgewichte genügend fest sich eingepragt haben kann. Indessen mag für den Aufänger die mehr dogmatische Vortragsweise bequemer sein und der Vortheil, daß die große Zahl der Beobachtungen sich leichter einprägen läfst, wenn mata die kurzen Formeln schwarz auf weiß besitzt, den von ihm noch nicht recht empfundenen logischen Fehler überwiegen. besonders für die große Schaar der Mediciner, Mathematiker und Techniker, denen die Chemie nicht Hauptfach ist. Für sie besonders ist ja auch ein Lehrbuch bestimmt, das die gesammte Chemie auf so kurzen Rahmen zusammendrängt, und unter ihnen wird es, wie bisher, sich zahlreiche Freunde erwerben.

Stöchiometrie der Gase und Flüssigkeiten.

Ludwig Boltzmann. Ueber die Bestimmung der absoluten Temperatur 1). — Theoretisch ließe sich die absolute Temperatur nach der Temperaturscala von Lord Kelvin messen, doch ist eine directe experimentelle Bestimmung mittelst derselben aus praktischen tränden unmöglich. Indirect laßt sich die absolute Temperatur auf Grand der Versuche von Thomson und Jonle berechnen. Der Gedanke liegt nahe, sie mit Hülfe der für wirk-

¹⁾ Ann. Phys. 53, 945 954.

liche Gase geltenden Relationen zwischen Druck, Volumen und empirischer Temperatur zu berechnen, weil sich diese Größen empirisch schärfer darstellen lassen, als die specifische Wärme oder die Temperaturveränderung in Folge der Ausdehnung. Doch zeigt der Verfasser, daß die Berechnung ohne Zuziehung der letztgenannten Daten nicht möglich ist. Sehr genaue Bestimmungen der Abhängigkeit von $c_p - c_v$ und c_p von der Temperatur könnten zur Bestimmung der absoluten Temperatur führen. Bis diese vorliegen, ist der Joule-Thomson'sche Versuch die beste Basis zur Berechnung. W. A. R.

Ludwig Boltzmann. Ueber den Beweis des Maxwell'schen Geschwindigkeitsvertheilungsgesetzes unter Gasmolekülen 1).

Verfasser corrigirt eine Ungenauigkeit in dem vierten Bande von Kirchhoff's Vorlesungen über mathematische Physik (S. 147 Gastheorie). Dort wird die Wahrscheinlichkeit, daß sich von zwei Molekülen, die gerade von einem Zusammenstoß kommen, das eine in dem einen, das andere in dem anderen von zwei betrachteten Gebieten befindet, ebenso berechnet, wie wenn die Positionen der beiden Molekeln von einander unabhängig wären.

W. A. R.

Jules Andrade. Thermodynamik der Gase; Vergleich der

Attsherungen an die Gesetze von Joule, Mariotte und Gay
Lussac²). — Verfasser combinirt die Resultate von Regnault

über die Constanz der specifischen Wärmen und die Joule
Thomson'schen Versuche über das langsame Ausströmen von

basen. Er schliefst, daß die Abweichungen, welche reale Gase

ton den genannten drei Gesetzen zeigen, von derselben Größen
ordnung sind.

W. A. R.

Jules Andrade. Das Joule'sche und das Mariotte'sche diesetz in realen Gasen's). — Vervollständigung der thermodynamischen Betrachtungen in der vorstehenden Arbeit. Wenn ein Gas dem Joule'schen Gesetz folgt und seine specifische Wärme nur von der Temperatur abhängt, folgt es dem Mariotte'schen Gesetz. Mit verschiedenen Gasen gefüllte Thermometer zeigen Temperaturen an, welche unter einander und von der absoluten femperatur nur um eine kleine Größe differiren. Die Größenordnung der Differenz ist gleich derjenigen der Annäherung an das Mariotte'sche Gesetz für dasjenige Gas, welches dem Gesetz zu wenigsten gehorcht.

W. A. R.

¹) Ann. Phys. **53**, 955-958. — ²) Compt. rend. **118**, 64—66. — ³) Dasellist, S. 244—246.

E. C. C. Baly und William Ramsay. Experimente über die Beziehungen zwischen Druck, Volumen und Temperatur bei verdünnten Gasen 1). - Die bisher über den Gegenstand angestellten Untersuchungen werden besprochen, besonders ausführlich die von Silveström (1873), Mendelceff, dann die von Amagst (1883), Bohr (1886), Fuchs (1885) und van der Ven (1889); bei diesen blieb die Temperatur constant. Melander bestimmte 1892 direct die Wärmeausdehnung bei verschiedenen Drucken Die Resultate sind recht widerspruchsvoll. Nach Mendeleeff und Siljeström steigt pe mit abnehmendem Druck. Nach Bohr wird der Ausdehnungscoëfficient von Sauerstoff bei 0,7 mm Druck plotzlich anomal. Beide Resultate können die Verfasser be-Im Ganzen ist zu den aufgezählten Arbeiten zu bestatigen. merken, dafs die Gase bei niedrigen Drucken leicht durch die von der Glaswand frei werdenden Gase, besonders Kohlensaure, verunreinigt werden können und dass man für die Reinheit der untersuchten Gase nur einstehen kann, wenn man sie im Apparat selbst spectral untersucht. So machen es die Verfasser. Sie arbeiten mit zwei Mac Lood-Manometern, die durch eine Combination von Wasser- und Quecksilberluftpumpen sehr weit ausgepumpt und oft mit dem zu untersuchenden Gase gewaschen werden. Zwischen die Gasbürette und die Manometer ist ein Geifster-Rohr eingeschaltet. Alle Theile des sehr complicirton Apparates sind mit einander verschmolzen. Die Kalibrationen aller Mefsapparate sind mit der bekannten Ramsay'schen Eleganz und Präcision ausgeführt. Das eine Manometer wird auf 130 bis 180 gebracht, das andere behält Zimmertemperatur. Sie werden gleichzeitig ausgemmpt und geschlossen; aus der Pruckdifferenz nach dem Abkühlen berechnet sich der Ausdehnungscoöfficient. Die Brauchbarkeit der Mac Leod-Manometer wird eingehend studirt. Mit Wasserstoft erhält man vollkommen übereinstimmende, sichere Werthe, da er von den Glaswänden gar nicht absorbert wird; Sauerstoff und Stickstoff sind weniger gut; mit Kohlensaure läfst sich bei geringen Drucken gar nicht arbeiten. Folgendes sind die Resultate: der Ausdehnungscoefficient des Wasserstoffs ist bis 0,4 mm Druck normal, dann nimmt er ab und ist bei 0,1 mm 1 207; derjenige von Sauerstoff ist bei 4 bis 5 mm Druck 1 261, bei 2,5 mm 1 250, bei 1.4 mm 1 203, bei 0,7 mm läfst er sich nicht messen, bei noch geringeren Drucken beobachtet man keine Unregelmäßigkeiten, sondern den Werth 1 240. Der Ausdehnungs-

¹⁾ Phil. Mag. [5] 38, 301 327.

coefficient für Stickstoff ist zwischen 5 und 1 mm constant 1 3000 bei 0.8 mm 1 311, bei 0.6 mm 1 321. Kohlensäure scheint sich ähnheit zu verhalten; genaue Versuche sind unmöglich. Die Abnahme der Ausdehnungscoefficienten bei den kleinsten Drucken führt zu dem Schlufs, dass ein größerer Theil der zugeführten Wärme als sonst in innere Energie umgesetzt wird. Dieser Umstand kann vielleicht zu den Phosphorescenzerscheinungen Anlaß geben. Sauerstoff kann, nach seinem spectralen Verhalten zu urtheilen, bei niederen Drucken in mehreren Modificationen existiren; vielleicht ist die Abnormität bei 0,7 mm so zu erklären. W. A. R.

E. H. Amagat. Ueber den inneren Druck in Gasen). — Zieht man von der bei einer isothermen Volumänderung verbrauchten Arbeit die äußere Arbeit ab, so bleibt für die innere

Arbeit der Ausdruck $\left(T\frac{d\,p}{dt}-p\right)dv$ übrig. Den Klammerauslruck nennt der Verfasser (analog dem äußeren Druck p) den
uneren Druck (π) . Er berechnet aus seinen Versuchen die
Werthe von π für Kohlensäure und Aethylen (0 bis 200°, Drucke
Ls 1000 Atm.) und für Sauerstoff, Stickstoff, Wasserstoff und
Loft (0 bis 100° bezw. bis 50°. Drucke bis 3000 Atm.). Die
Werthe von π ändern sich nur wenig mit der Temperatur, da

 $\frac{dp}{dt}$ fast ausschliefslich vom Volumen abhängt. Für Sauerstoff, Luft

Lud Stickstoff wächst π mit zunehmendem Druck bis zu einem Maximum, um dann für Sauerstoff langsam, für Stickstoff und Luft schneller zu sinken. Bei Wasserstoff wird das Maximum 16 Aun.) sehon bei 400 Atm. erreicht, bei etwa 720 Atm. ist

 $\frac{1}{4} = 0$ und $\frac{1}{p} \frac{dp}{dt} = 0,00367$; bei höheren Drucken nimmt π und $\frac{1}{4} \frac{dp}{dt}$ immer stärker ab. Bei 720 Atm. ist das Volumen des Wasserstoffs 0,0021 des Volumens bei 0° und 1 Atm., also noch

weit großer als die untere Grenze des Covolumens. W. A. R.

6. Bakker. Bemerkung über die Function a in der Zustandsdiedung von van der Waals²). Der Verfasser formulirt die
Resaltate seiner thermodynamischen Betrachtungen selbst folgendermaßen: Die Function a in der Zustandsgleichung von van
der Waals nimmt ab mit Erhöhung der Temperatur, um Null
zu werden, wenn die specifischen Wärmen bei constantem Volumen

⁾ Compt. rend. 118, 326-330, *) Zeitschr. physik. Chem. 14, 664-670.

und constantem Druck Temperaturfunctionen oder Constanten geworden sind; die Curve, welche diese Function in ihrer Abhängigkeit von der Temperatur darstellt, kehrt ihre conveye Seite der Temperaturaxe zu. Die Formel

 $a = a_0 e^{1 - \frac{T}{T_k}},$

welche van der Waals für diese Function vorgeschlagen hat, genügt allen diesen Bedingungen. Daß a bei gewöhnlichen Temperaturen für Wasserstoff vernachlässigt werden darf, ist wahrschemlich eine Folge seiner niedrigen kritischen Temperatur. W. A. K.

P. de Heen und F.-V. Dwelshauvers-Dery. Vergleichung der von Amagat beobachteten und der nach der van der Waals'schen Formel berechneten Isothermen 1). — Die Verfasser berechnen aus den Isothermen von Amagat für Kohlensaure der Werthe für a und v, indem sie das Mariotte'sche Gesetz für 198° und kleine Drucke als gültig annehmen und

$$(P + \frac{a}{V^2})(V - v) = (P_0 V_0)_{1980}$$

setzen. Sie finden a = 0.0050017 und v = 0.001493. Diese Werthe für a und e benutzen sie, um auch bei anderen Temperaturen den zu einem beobachteten Werth von V zugehorigen Werth von P zu finden. Berechnung und Beobachtung stimmet schlecht überein. Bei 30, 40 und 60° berechnen sich stets zu große Werthe von P. Das Maximum der Compressibilität zeigt sich in der berechneten Isotherme, aber es tritt bei zu hohen Drucken auf. Die Verfasser nehmen daher a und v als mit der Temperatur variabel an und berechnen die Werthe für jede Isotherme. Zwischen 30 und 2580 ist der mittlere Temperaturcoefficient, d. h. der Ausdehnungscoefficient des Moleküls selbst, 0,001, also dem Dilatationscoëfficienten der Flüssigkeiten sehr naheliegend. Die mit den variablen Werthen von a und v berechneten Isothermen schließen sich den gefundenen besser an. Für Drucke oberhalb des Compressionsmaximums ist die Uebereinstimmung sehr gut. Unterhalb findet man zu große Werthe von P. Bei Temperaturen unter der kritischen haben die berechneten Isothermen die Form eines ¿, die sich oberhalb der kritischen Temperatur immer mehr abschleift. Man müfste, um die Beobachtungen getreu wiederzugeben, in die van der Waals'sche Gleichung ein drittes, die innere Condensation des Gases darstellendes Glied einfugen, das bei höheren Drucken zu vernach-

¹⁾ Belg. Acad. Bull. [3] 28, 46-47.

lässigen ist. Die Formel würde aber dann ihren theoretischen Werth einbüßen. W. A. R.

William Sutherland. Die Anziehung ungleicher Moleküle. I. Die Diffusion von Gasen 1). — Die gegenseitige Anziehung zweier ungleichartiger Molekeln ist das geometrische Mittel der Anziehungen entsprechender gleicher Molekeln im gleichen Abstand von einander. In früheren Arbeiten hat der Verfasser gezeigt, daß man die Anziehung der Molekeln bei der inneren Reibung und der Diffusion keineswegs vernachlässigen kann. Verfasser recapituliet die Theorien, die Stefan, O. E. Meyer und Tait über die Gasdiffusion entwickelt haben. Er giebt wie Maxwell der von Stefan den Vorzug. Stefan hat seine Theorie auf das Problem der Verdampfung angewendet und durch seine und Winkelmann's Versuche bestätigt gefunden. Der Verfasser corrigirt die Stefan'sche Diffusionstheorie, die kraftlose Molekeln voraussetzt, bezüglich der Attraction der Molekeln, indem er den Diffusionscoëfficienten durch $1+\frac{C_2}{T}$ dividirt. ${}_1C_2$ ist ein Maß

für die potentielle Energie der sich berührenden Molekeln. Verfasser prüft die corrigirte Formel an Versuchen von Loschmidt und von Obermayer, die Gase untersucht haben, und von Winkelmann, der mit Dämpfen und Gasen gearbeitet hat. Die Werthe von "C", werden für verschiedene Gase und Dämpfe berechnet und aus der corrigirten Formel die Werthe für die Diffusionscöfficienten bei 0° abgeleitet. Die uncorrigirte Stefan'sche Formel giebt, zufählig, für manche Temperaturen die beobachteten Werthe, weil man zwei sich compensirende Fehler beging. Die Anziehung der Molekeln wurde vernachlässigt und die zusammenstossenden Molekeln als ganz elastisch angenommen. W. A. R.

William Ramsay. Der Durchgang von Wasserstoff durch eine Scheidewand aus Palladium und der Druck, den er erzeugt 2).

— Der benutzte Apparat erlaubte, bei constanter hoher Temperatur eine Palladiumzelle mit einem beliebigen Gas anzufullen und außen mit reinem Wasserstoff oder einem Gasgemisch zu umgeben; der durch den Durchgang des Wasserstoffs in der Zelle entstehende Ueberdruck wurde auf 1100 mm genau gemessen. Der Wasserstoff im Inneren übt, wenn Gleichgewicht eingetreten ist, einen geringeren Druck aus, als der äußere Wasserstoff. Das Verhaltnis der beiden Drucke ist bei 280 bis 3350 dasselbe (ca. 0.9). Verdünnt man den äußeren Wasserstoff mit Stickstoff, so

¹⁾ Phil. Mag. [6] 38, 1-19. 1) Daselbet, S. 206-218.

steigt das Verhältnifs. Füllt man die Zelle statt mit Stickstoff oder Luft mit Kohlensäure, Kohlenoxyd oder Cyan, so steigt das Verhältnifs ehenfalls (auf 0,95 bis 0,97). Bei den Versuchstemperaturen kann der Palladiumwasserstoff nicht mehr existiren. Eine Erklärung des Phänomens ist also schwer zu geben. Der durchgegangene Wasserstoff reducirt Stickoxyde, gewöhnlicher Wasserstoff ist bei derselben Temperatur nicht dazu fähig. Das Palladium muß also, auch bei Temperaturen, wo der l'alladiumwasserstoff nicht mehr beständig ist, eine solche Anziehungskraft auf den Wasserstoff ausüben, daß das Molekül aufgespalten wird. Dafs der Druck des Wasserstoffs im Inneren der Zelle den äufseren Druck nicht erreicht, kann seinen Grund in der Anwesenheit des Stickstoffs im Inneren des Gefalses haben; denn wenn sich aufsen und innen Stickstoff befindet, wächst das Verhaltnifs zwischen den beiden Wasserstoffconcentrationen. Es sei bemerkt, daß man den Wasserstoffgehalt von Gasgemischen, wie Leuchtgas, aus dem Druck des durchgegangenen Gases ableiten kann. W. A. R.

C. Schall. Zur Dampfdichtebestimmung und über ein Verfahren, ohne Luft- oder Wasserluftpumpe zu evacuiren 1). — Verfasser hatte 2) einen Apparat zur Dampfdichtebestimmung bei erniedrigtem Druck beschrieben. Es wird die Druckzunahme, die die zu untersuchende Substanz beim Vergasen hervorruft, mit derjenigen verglichen, welche durch Zersetzen einer gewogenen Menge Bicarbonat mit Säure entsteht. Verfasser hat den Apparat verbessert, indem das Zersetzungsgefäß an die zum Manometer führende Capillare fest augeschmolzen ist. Kann man den Apparat nicht auf dem gewöhnlichen Wege evacuiren, so verbindet man ihn mittelst eines Bunsen-Ventils mit einer verschließbaren Blechtlache, in welcher Wasser kocht. Aus dieser wird durch das Kochen die Luft ausgetrieben, kühlt man sie nach dem Verschheßen ab, so saugt sie die Luft aus dem Dampfdichteapparate heraus; eventuell wiederholt man die Procedur. W. A. R.

C. Puschl. Aktinische Wärmetheorie und chemische Aequivalenz'). — Verfasser nimmt für die meisten gasförmigen Elemente an, daß die Atome, trotzdem ihnen eine innere Structur eigen ist, nur an den Außenflächen mit dem sie umspülenden Aether in Berührung sind. Solche Körper nennt der Verfasser thermisch einfach. An den Außenseiten worden die meisten Wärmestrahlen reflectirt, die hin- und hergewortene Strahlenmenge macht in der

⁴) J. pr. Chem. [2] 50, 87-88, - ⁵) JB, f. 1892, S. 131 ff. — ⁸) Wien. Akad. Ber. 403, H a, 809-831.

Hauptsache die Wärmemenge des Körpers aus. Gewichtsmengen mit gleich viel Atomaussenflächen sind thermisch äquivalent. Thermisches Aequivalentgewicht > specifische Strahlenwärme ist für alle Körper gleich. Für ein thermisch einfaches Gas ist der Idealwerth von $\frac{c_p}{c_v}=1,4$. Besteht ein Körper nicht direct aus Atomen, sondern aus Molekeln, so spielen bei der Wärmestrahlung auch die Innenflächen eine Rolle (thermisch zusammengesetzte Stoffe). Chemisch zusammengesetzte Gase können thermisch einfach, also direct aus Atomen aufgebaut sein, chemisch einfache können thermisch zusammengesetzt sein. Aus $\frac{c_p}{c_\pi}$ läfst sich das Verhaltnifs von Aufsen- und Innenflächen berechnen. Für thermisch einfache und zusammengesetzte Gase gilt Folgendes: Die thermischen Aequivalentgewichte zweier Gase verhalten sich wie die Dichten, sind also auch chemisch äquivalent. Das gilt auch für feste Stoffe (Gesetz von Dulong und Petit). Das Aequivalentgewicht einer Verbindung ist gleich der halben Summe der verbundenen Aequivalentgewichte. Es giebt wahrscheinlich keinen Grundstoff, welcher ohne Vergrößerung seines Aequivalentgewichtes aus dem festen oder flüssigen Zustande in die Gasform übergehen kann. Einatomige Gase im Sinne der kmetischen Energie giebt es nicht. Jedes Element andert bei seiner chemischen Verhin-

E. Matthias. Directe experimentelle Bestimmung der specitischen Wärme des gesättigten Dampfes und der inneren Verdampfungswärmen). — Das Gewicht des SO_i -Dampfes P, der bei t^o ein gegebenes, ein für alle Mal gefülltes Gefäß anfüllt, sei bekannt, ebenso die Menge flussiger schwefliger Säure p, welche bei ϑ^o (< t^o) im Gefäß vorhanden ist, und die innere Verdampfungswärme ϱ bei ϑ^o . Um das Gemisch von Dampf und Flussigkeit von ϑ^o in Dampf von t^o überzuführen, muß man die Wärmemenge ϱ zuführen. Man schlägt folgende beiden Wege ein: 1. Man verdampft p g Flussigkeit bei ϑ^o und hat P g gesättigten Dampf vom specifischen Volumen u'; diese P g bringt man auf t^o und hält sie dabei fortwährend gesättigt. Bedeutet ε das mechanische Wärmeäquivalent, so ist:

dung mit einem anderen seine innere Atomstructur.

$$Q = p \, \varrho - P y'_n - \frac{p}{\varepsilon} \int_{\varepsilon}^{t} p \, du'.$$

¹⁾ Compt. rend. 119, 849-852. Jahrenber, f. Chem. u. s. w. für 1894

Man erhält aus der Bestimmung von Q y_{ϕ}^{t} die specifische Wärme des Gases zwischen θ^{0} und t^{0} . 2. Man bringt p g Flüssigkeit und P p g gesättigten Dampf von θ^{0} auf t^{0} und verdampft die Flüssigkeit bei t^{0} . In der Gleichung:

$$Q = p \varrho' + p x_{\varrho}' + (P - p) y_{\varrho}' - \frac{p}{\varepsilon} \int_{\varepsilon}^{t} p du - \frac{P - p}{\varepsilon} \int_{\varepsilon}^{t} p du'$$

ist nur ϱ' unbekannt; x'_n , die specifische Wärme der Flüssigkeit zwischen ϑ^0 und ℓ^0 , hat Verfasser früher bestimmt 1), u und u', die specifischen Volumina des Dampfes, sind bekannt. Verfasser findet auf diese Weise:

10	$\frac{y_{20}^t}{\text{Cal.}}$	e' _f Call.	60	y' ₂₀ Cal.	ξ' _t ('al.
155,80	- 41.72	+ 4.75	144,08	- 33.52	+ 20,49
155,45	- 39,60	+ 8.03	137,70	31,67	+ 24,64
153,80	39,76	+ 9.41	128,00	31,17	+ 27,65
151,55	37,70	+ 12.67	121,00	32,82	+ 27,72
147,80	- 34,48	+ 17.95	102,65	29,20	+ 35,51

Die Curve y=f(t) wird discutirt. Für die kritische Temperatur (156°) strebt die specifische Wörme des gesättigten Dampfes den. Werthe -x zu, die innere Verdampfungswärme dem Werthe 0. Die Curve y=f(t) hat ein Minimum bei 116° (erster Umkehrpunkt), ein Maximum bei 132,5° (zweiter Umkehrpunkt), einen Wendepunkt bei 124°, der Temperatur der größten specifischen Warme des gesättigten Dampfes. W. A. R.

J. Joly. Die specifischen Wärmen von Gasen bei constantem Volumen. Zweiter Theil. Kohlendioxyd 2). Verfasser führt die 1891 angefangenen Versuche 3) mit Kohlendioxyd von größerer Dichte (von 0.0377 an aufwarts) weiter. Er arbeitet mit zwei Kupferkugeln, deren eine das Gas enthält, in einem Differential-wasserdampfealorimeter. Die specifischen Wärmen beziehen sich auf das Temperaturintervall 12 bis 1000. Die größte Dichte, bei welcher noch keine Verflüssigung auftrat, ist 0.1444. Die specifischen Wärmen werden durch folgende empirische Gleichung gut wiedergegeben, wo q die Dichte hedeutet:

$$C_{\rm e, (12)} = 0.1650 + 0.2125 \, \varrho + 0.3400 \, \varrho^2$$
.

⁴) Compt. read. 119, 404-407, ·- ⁴) Proc. Roy. Soc. 55, 390-391, -- ²) JB, f. 1891, S. 231.

Fiir die im ersten Theile untersuchten Gase von geringerer Dichte hatte die lineare Formel genügt:

$$C_{\rm e, (12-100)} = 0.16577 + 0.2064 \, \rho.$$
 W. A. R.

J. Joly. Die specifischen Wärmen von Gason bei constantem Taolumen. Dritter Theil. Die specifische Wärme von Kohlen-11 and als Function der Temperatur¹). - Es wird Kohlendioxyd tori der Dichte 0,0456, 0,0800, 0,1240, 0,1800 und 0,1973 zwischen 1000 emerseits und Zimmertemperatur, 35, 56 und 780 andererseits untersucht. Bei Zummertemperatur tritt in den Gasen von den drei großten Dichten Flüssigkeit auf und complicirt das Phii nomen. Verfasser zeichnet und discutirt folgendes Diagramm: Abscisse - Anfangstemperatur, Ordinate - die durch die Wärmecapacität des Gases condensirte Wassermenge. Für die beiden verdüntesten Gase erhält man gerade Linien; die specifische Würme ist also constant. Für die starker verdichteten Gase fällt he specifische Warme mit steigender Temperatur, wird aber für die höheren Temperaturen fast constant. Das liefs sich nach der Austandsgleichung für Kohlensaure voraussagen; doch ist die qualitative Uebereinstimmung zwischen Theorie und Experiment beut sehr gut. W. A. R.

P. de Îleen. Bestimmung des Einflusses des Druckes auf die specifische Wärme, unterhalb und oberhalb der kritischen bespecifischen Warmen von Wasser, Aether und Amylen bei Temperaturen zwischen 100 und 300° und Drucken zwischen 50 und 300 Atm. Er benutzt einen stählernen Recipienten von ca. 29 ccm Inhalt. De specifischen Wärmen werden aus der Zeit abgeleitet, in der das von einem Vacuummantel umgebene Gefäßs um 50° erwarmt. Der Apparat wird mit Wasser gezicht, wobei die Formel von Rignault: c = 1 = 0,000.04 t \(\dagger \) 0,000.000.9 t² bis 300° als zultg angenommen wird:

	Dichte des Wassers						
	100 Atm	200 A fm	300 Atm.	50 Atm.	100 Atm.	200 Atm.	300 Atm.
(111)	0,081	0,954	0,987	0,649	0,659	0,669	0,655
170	0.935	0.938	0.942	0.572	0,617	0,596	0.665
25.00	0 ×79	() _E sesG	0,893	0, (8)	0,523	43,557	0,582
200	0.51.1	0.823	0.530	0,349	0,452	0,494	0,531
100	0.720	0,740	0.757	0,167	0.321	14,125	a), [79]

⁹ Proc. Roy Soc. 55, 392-393. - 2) Belg, Acad. Bull. [3] 27, 292-240.

	Dichte de	Dichte des Amylens		
	50 Atm.	300 Atm.		
1000	0,551	0,595		
150	0,499	0,554		
200	0,432	0,512		
250	0,334	0,470		
300	0,212	0,428		

	Specifise	he Wärme de	_	ne Wärme mylens	
	50 Atm.	100 Atm.	300 Atm.	50 Atm.	300 Atm.
150200°	1,128	1,041	0,976	1,019	0,889
200—250	1,277	1,021	0,961	1,170	0,964
250—300	0,940	0,669	0,605	0,973	0,718

Die specifischen Wärmen der Flüssigkeiten nehmen in der Nähe der kritischen Temperaturen mit steigendem Druck ab. — Für ein ideales Gas ist die specifische Wärme vom Druck unabhängig, für den Wasserstoff nimmt sie mit steigendem Druck ab, für die anderen Gase nimmt sie zu, für die Flüssigkeiten ist sie anfangs ziemlich constant, steigt dann mit steigendem Druck, um bei weiterem Steigen von einer bestimmten Grenze an abzunehmen. W. A. R.

P. de Heen. Experimenteller Beweis für den rein zufälligen Charakter des kritischen Zustandes 1). — Der Gesammtdruck, unter dem die Flüssigkeitsmolekeln stehen, (-P), setzt sich aus der Kraft k, die die Molekeln von einander zu entfernen strebt. dem inneren Druck π , dem Dampfdruck h und dem äußeren Druck p, die alle in der entgegengesetzten Richtung wirken, zusammen. Dass die Resultante P negativ sein kann, hat Berthelot experimentell gezeigt (negativer Druck). Verfasser discutirt an der Hand von Diagrammen die Veränderungen des Volumens mit dem Druck unterhalb und oberhalb der kritischen Temperatur. Unterhalb derselben braucht man keinen äußeren Druck anzuwenden, um die Verdampfung zu verhindern, man kann sogar einen negativen Druck, einen Zug, einwirken lassen; bei der kritischen Temperatur ist zu demselben Zweck kein äußerer Druck nothwendig; oberhalb genügt ein geringer positiver Druck. Das letztere zeigt der Verfasser am Amylen (Siedepunkt bei normalem Druck 35°, kritische Temperatur 201°, kritischer Druck etwa

¹⁾ Belg. Acad. Bull. [3] 27, 348-354.

38 Atm.). Die Substanz wurde in einem engen Rohr erhitzt, über ihr stand Quecksilber; das Rohr war mit einer Carlletet'schen Druckpumpe verbunden. Unter 5 Atm. Bruck konnte die Flüssigkeit, ohne die kritischen Erscheinungen zu zeigen, auf 350° erhitzt werden. Die Compressibilität war auch oberhalb der kritischen Temperatur gering. Bildete sich zufällig Dampf, so erhielt man die gewöhnlichen kritischen Erscheinungen. Bei einem Versuche rifs die Quecksilbersäule und ein Theil des Amylens bildete Dampf, der andere nicht. Der kritische Zustand stellt also kein homogenes Gemisch von Flüssigkeits- und Gasmolekeln (molécules liquidogéniques et gazogéniques) dar, sondern wenn man, was nur in einem ganz luftfreien Apparate möglich ist, die Gasbildung verlandert, besteht die Substanz auch oberhalb der kritischen Temperatur nur aus Flüssigkeitsmolekeln. Erst bei viel hoherer Temperatur — der Verfasser schätzt sie auf 800 bis 900° — sind alle Molekeln, die die Flissigkeit bilden, dissociirt. Der Zustand einer Flüssigkeit ist also meht durch Druck und Volumen allein definirt, da bei der kritischen Temperatur das Volumen unter dem Druck Null zwischen 1 und z liegen kann. W. A. R.

P. de Heen. Bestimmung der Volumina von Flüssigkeit und Gas oberhalb der kritischen Temperatur 1). - Zeichnet man für einen gegebenen Druck das Temperaturdruckdiagramm, so erhält man unter dem kritischen Druck für Flüssigkeit und Gas zwei distincte Zweige, die sich oberhalb des kritischen Drucks einander nahern. Denn die für das Gas geltende Curve flacht sich ab, weil das Gas im Stande ist, Flüssigkeitsmolekeln in jedem Verhältnifs aufzulösen. Aus der "inneren Verdampfung" wird eine "äußere". Verfasser giebt die Volumina von Aethyläther zwischen 100 und 350° für 50, 70 und 100 Atm. Die kritische Temperatur ist ca. 190°, der kritische Druck ca. 40 Atm. Er hat die Volumna bei Gegenwart von Dampf und bei Abwesenheit von Dampf bestimmt und erhält so für jeden Druck zwei Curven, die bei höherem Druck einander näher liegen als bei niedrigeren Drucken. Bei noch stärkeren Drucken werden sie wahrscheinlich zusammenfallen. Die Curve für die Flussigkeit bei 50 Atm. Druck steigt fur höhere Temperaturen starker an als die für das Gas. Der Schnittpunkt muß bei etwa 360° hegen. Oberhalb 360° würde die Dichte der Flussigkeit kleiner sein als die des Gases! W. A. R.

P. de Heen. Notiz über den flüssigen und gasförmigen Zustand 1). — Bedeutet P den äufseren, π den inneren Druck, K

^{&#}x27;) Belg. Acad. Bull. [8] 27, 580 - 586. - ') Daselist, S ==5 -888.

die Kraft, welche die Molekeln von einander entfernen will, so gilt nach van der Waals für Flüssigkeiten und Gase $P = K - \pi$. Verfasser nennt P den vom Gas selbst ausgeübten Druck. Dann gilt für Gase, wie vorher, $I - K - \pi$; für Flüssigkeiten aber hat man andere Werthe einzusetzen und P1 wird negativ $-P_1=K_1-\pi_1$, denn $K_1<\pi_1$. Beim kritischen Punkt wurd $P_1=0$, beim absoluten Nullpunkt P=0. Im einen Fall kommen die Flüssigkeits-, im anderen die Gasmolekeln zur gegenseitigen Berührung. Lebt man auf das Gas einen äußeren Druck h aus, so hat man $-P_1 = K_1 - (\pi_1 + h)$. Je großer man also h macht, desto höher liegt die Temperatur, für welche $-P_1=0$ ist. Ist h gleich dem kritischen Druck, so wird P bei der kritischen Temperatur = 0. Ist nur Flüssigkeit vorhanden, so kann man durch Erhöhung von h P1 auch oberhalb der kritischen Temperatur negativ halten, wie Verfasser experimentell gezeigt hat. W. A. R.

James Chappuis. Veber eine neue Methode, die kritischen Temperaturen zu bestimmen; mittelst des kritischen Brechungsindex 1). — Der Verfasser bestimmt mittelst der Jamin'schen Interferenzmethode die Brechungsindices von Kohlensäure in der Nähe der kritischen Temperatur. Bezuglich der Einzelheiten der Versuchsanordnung sei auf das Original verwiesen. Bei langsam sinkender Temperatur erlält man sehr scharfe Interferenzbilder. Der Brechungsindex, der von 35 bis 31,4° constant bleibt, zeigt bei 31,99 bis 31,41° plötzlich ein starkes Ansteigen. 31,40° ist folglich die kritische Temperatur der Kohlensäure (Amagat fand 31,35°). Die Methode ist die einzige, mit der man bequem bis zur kritischen Temperatur selbst und über sie hinaus arbeiten kann. W. A. R.

K. Wesendonck. Einige Versuche über das Verhalten der Kohlensäure bei der kritischen Temperatur?. - Oberhalb der Temperatur, bei welcher der Meniscus der flüssigen Kohlensäure verschwindet, beobachtet der Verfasser im Gasraum eine nebelartige Trübung. Homogenität tritt erst bei höherer Temperatur ein. Die Inhomogenitat kann bei constanter Temperatur stundenlang beobachtet werden. Der Verfasser definirt danach die kritische Temperatur nicht als diejenige, bei welcher Homogenität eintritt, sondern als diejenige, bei welcher die Materie die Fähigkeit verliert, sich als zusammenhängende, durch einen Meniscus begrenzte Masse abzuscheiden. Einen gewissen Zusammenhang bewahrt die

¹⁾ Compt. rend. 118, 976-977. - 1) Naturw. Rundsch. 9, 209-212.

Flussizkeit noch oberhalb der kritischen Temperatur, wenn sie in Ruher bleibt. W. A. R.

W. Ramsay. Ueber den kritischen Zustand¹). — Die Anicht, daß Flüssigkeit und Dampf beim kritischen Punkt noch licht einheitlich in emander übergehen, ist irrig. Die irreführenden Erscheinungen (s. z. B. vorst. Arbeit von Wesendonck) sind fürcht Verunremigungen, meistens Laft, und durch Schwankungen der Versuchstemperatur hervorgerufen. Der Verfasser beschreibt unsführlich, wie man ein Rohr von geeigneter Gestalt mit ganz geinern, luftfreiem Aether füllen und ganz gleichmäßig erwärmen hand, so daß man die kritischen Erscheinungen rein erhält. So hange noch Flüssigkeitsnebel auftreten, ist der kritische Punkt noch nicht erreicht.

W. A. R.

K. Wesendonck. Ueber den kritischen Zustand?). — Im Wesentlichen wiederholte, detaillirte Beschreibung seiner Versuche alt einem flüssige Kohlensäure enthaltenden Glasrohr (s. obiges Ret.). Oberhalb der Temperatur, bei welcher beim Abkühlen der Menseus wieder erscheint, beim Erwärmen der an Stelle des Menseus gebildete Nebel eben verschwindet, beobachtet der Verfasser, wenn er die Röhre unkehrt, einen bläulichen Nebel, der erst oberhalb 31,7° verschwindet. Noch bei 32° kann man beim Inkehren ein eigenthümliches Perlen, also eine Inhomogenität, in der Röhre wahrnehmen. Es ist die Frage, ob man die kritische Jemperatur der Kohlensäure höher als bisher ansetzen oder dem seinen Nebel einen anderen molekularen Bau als der Flüssigkeit zuschreiben soll.

Ginlio Zambiasi. Das Gesetz der correspondirenden Zustände und die Methoden für die Messung der kritischen Elemente 3).

- Dals das Gesetz von den correspondirenden Zuständen nicht allgemein, sondern nur für Gruppen von Korpern gilt, hat seinen und in der Unbestimmtheit der Meßmethoden und der daraus alspringenden Discrepanz in den Experimentaldaten. Verfasser wie untersuchen, welches Volumen eine bestimmte Menge Aether haben muß, wenn man die kritischen Daten messen will und an welcher Erscheinung man den kritischen Punkt sicher erkennt. Zur Beantwortung der ersten Frage untersucht der Verfasser verständene Mengen Aether in großen Natterer-Röhren, von deuen eine das Volumen zu reguliren erlaubte. Er mißt katheto-

¹) Zeitschr. physik. Chem. **14**, 486—490. — ⁴) Daselbst **15**, 262—266. — Accad. dei Lancei Rend. [5] 3, H, 164—190.

metrisch das Verhältnis vom Flüssigkeits- und Dampfvolumen. Das maximale Verhältnis, für welches der Meniscus noch verschwindet, findet er zu 0,77. Amagat hat 0,8 angegeben. Dies Verhältnis schlägt er als Grundlage für die Messungen der kritischen Elemente und für den Vergleich zwischen den Werthen verschiedener Körper vor. Die Discussion der Versuche des Verfassers entzieht sich einer kurzen Wiedergabe. W. A. R.

Sydney Young. Bemerkung über van der Waals' Verallgemeinerungen, die "correspondirenden" Temperaturen, Drucke und Volumina betreffend 1). - Verfasser hat 1892 2) die absoluten Temperaturen und Molekularvolumina von elf Substanzen mit denen des Fluorbenzols bei correspondirenden Drucken verglichen. Die correspondirenden Temperaturen und Volumina für beide Aggregatzustände, die sich besser zum Vergleich geeignet hätten. waren damals nicht genau genug bekannt. Verfasser hat diese Daten nach der Methode von Cailletet und Matthias neu berechnet und führt die consequente Vergleichung der Werthe für Fluorbenzol, Benzol und die anderen Monohalogenderivate, Zinnund Kohlenstofftetrachlorid, Aether, Essigsäure, zehn niedrige Ester und die drei niedrigsten Alkohole durch. Bei dieser wie bei der früheren Vergleichung kann man die Substanzen in vier Gruppen theilen: 1. Benzol und Derivate, die beiden Tetrachloride und Aether; 2. die drei Alkohole, von denen der Methylalkohol etwas anomal ist; 3. Essigsäure; 4. die zehn Ester. Für die Verhältnisse der zu correspondirenden Drucken gehörigen absoluten Temperaturen zur absoluten kritischen Temperatur hat Gruppe 1 die niedrigsten Werthe, dann kommen die Ester, für welche die Werthe etwas mit dem Molekulargewicht ansteigen, im engen Anschlufs daran die Kohlensäure und mit erheblich höheren Werthen die Alkohole. Die Verhältnisse der zu correspondirenden Drucken gehörigen Flüssigkeitsvolumina zu den kritischen variiren nur wenig von einer Substanz zur anderen. höheren Drucke giebt der Methylalkohol zu niedrige Werthe. Betrachtet man die Werthe für die correspondirenden Dampfvolumina, so zeigt Methylalkohol, namentlich bei niedrigen Drucken, zu hohe Zahlen, dann kommen die anderen Alkohole, die Ester, Gruppe 1 und mit zu niedrigen Zahlen die Essigsäure, wohl weil bei kleineren Drucken auch im Dampf complexe Molekeln vorhanden sind. Zu demselben Schlufs waren Ramsay und Shields auf ganz anderem Wege gekommen. Seien für zwei

¹⁾ Phil. Mag. [5] 37, 1-8. - 2) Daselbst 33, 153-185.

Substanzen v und v' die Molekularvolumina der gesättigten Dämpfe. V und V' die Molekularvolumina der Flüssigkeiten, T und T' die absoluten Siedepunkte bei den correspondirenden Drucken p und p', so müfste nach van der Waals $\frac{v}{v'} = \frac{V}{V'} = \frac{T}{T'} + \frac{p}{p'}$ sein und beim kritischen Punkt müfste $\frac{P}{T}$ für alle Substanzen denselben Werth haben, ebenso das Verhältnifs der thatsächlichen zur theoretischen Dichte. Auch hier kann man die vier Gruppen deutlich erkennen:

$rac{P_{+}}{T}$			$\frac{P}{I}$	D Ir		$\frac{P.V}{T}$	D D'
C. H. Cl. 168* C. H. Br. 1627 C. H. J. 1636	0 3,77 0 3,80 0 3,78 0 3,71 0 3,65 0 3,76	С.Н.ОН . С.Н.ОН .	15 470 15 460	4,02 4,02 5,00	CH4OOCH	15750 16070 15730 15920 15760 15%30 15900	3 % 3.94 3.95 3.95 3.90 3.94 3.92

 $W.\ A.\ R.$ K. D. Kraevitch. Ein Näherungsgesetz über die Aenderung des Druckes gesättigter Dämpfe $^{-1}$). — Verfasser setzt voraus, daßs der gesättigte Dampf bei der absoluten Temperatur T_0 dem Boyle-Gay Lussac'schen Gesetz genau gehorcht, bei der Temperatur T approximativ, daßs die Differenz zwischen den specifischen Wärmen von Flüssigkeit und Dampf $(c-c_1)$ von der Temperatur unabhängig ist, daß der Ausdehnungscöfficient der Flüssigkeit ganz und ihr specifisches Volumen relativ zu demjenigen ihres Dampfes vernachlässigt werden kann. Wenn alle Voraussetzungen erfüllt sind, was z. B. bei den verflüssigten Gasen nicht der Fall ist, gilt die Gleichung:

$$\log_{10}\frac{p}{p_{i}}=-\frac{r-r_{i}}{AD}\left(\log_{10}\frac{T}{T_{0}}-m\frac{T-T_{0}}{T}\right)+\frac{m\,r_{0}}{AD}\left(\frac{1}{T_{0}}-\frac{1}{T}\right);$$

A ist das mechanische Wärmeäquivalent, D die Gasconstante, m der Modulus des Brigg'schen Systems 2,3026, r_0 die latente

¹⁾ Phil. Mag. [5] 37, 38-80.

Verdampfungswärme der Temperatur bei To. In der Folge vereinfacht der Verfasser die Gleichung; nach einigen Vernachlässigungen kann sie in die Formeln von Roche und Bertrand übergeführt werden. $c - c_1$ und r_0 entnimmt man besser nicht aus calorimetrischen Messungen, sondern leitet sie aus schon bekannten Dampfdrucken ab. Dazu giebt der Verfasser zwei Methoden an. die aber nach einer kritischen Bemerkung von Geo. Fras. Fitzgerald zu der Arbeit des Verfassers nicht von einander unabhangig sind. Verfasser hält seine Formel für besser fundirt und genauer als alle empirischen Interpolationsformeln. Sie wird ausführlich discutirt und auf viele Substanzen angewendet. Uebereinstimmung der gefundenen und berechneten Dampfdrucke ist nur in der Nähe von T_0 und der zur Berechnung von $c - c_1$ und ro benutzten Temperaturen gut. Die berechneten Werthe von c - c, und ro stimmen mit den calorimetrisch gefundenen meist nicht sehr gut. W. A. R.

Sydney Young. Der Einflus der relativen Volumina von Flüssigkeit und Dampf auf den Dampfdruck der Flüssigkeit bei constanter Temperatur.). — Batelli hatte die Meinung ausgesprochen, dass der Dampfdruck einer reinen Flüssigkeit um so größer ist, je kleiner der Dampfraum ist. Verfasser weist nach, dass eine kleine Menge Luft im Dampfraume oder Schwankungen in der Versuchstemperatur die von Batelli beobachteten und irrig interpretirten Phänomene hervorrusen können. Verfasser hat Versuche mit ganz reinem Isopentan und ganz reinen Heizflüssigkeiten angestellt. Bei 90° schwankte der Dampfdruck nur zwischen 4277 und 4286 mm, wenn das Verhältnis zwischen Dampfraum und Flüssigkeitsraum von 0,2 auf 1,7 stieg. Bei 140° variirte die letztere Größe zwischen 0,02 und 310,0 und die entsprechenden Dampsdrucke waren 11636 und 11632 mm! W. A. R.

Georg W. A. Kahlbaum. Studien über Dampfspannkraftsmessungen. Erste Abtheilung?). – Es werden die Dampfspannungen der wichtigsten Fettsäuren untersucht. Zwischen den früheren Beobachtungen von Kahlbaum und von Landolt, die nach der dynamischen bezw. der statischen Methode erhalten waren, zeigen sich beträchtliche und regelmäßige Abweichungen der Art, daß mit der dynamischen Methode stets höhere Temperaturen beobachtet wurden. Wenn bei dieser Methode Molekelu aus dem Inneren der Flüssigkeit vergast werden, sind größere

¹) Phil. Mag. [5] 38, 569-572. — ²) Zeitschr. physik. Chem. 13, 14-55; Arch. ph. nat. 31, 49-67, 133-163.

Cohäsionskräfte zu überwinden, als beim alleinigen Vordampfen von der Obertläche her, so daß der beobachtete Temperaturunterschied erklärlich wäre. Thatsächlich aber findet auch bei der dynamischen Methode Vergasung nur an Oberflächen (Luftblaschen und Staubtheilchen im Inneren der Flüssigkeit) statt, so dul's praktisch kein Unterschied zwischen den nach beiden Methoden erhaltenen Zahlen bestehen dürfte. Die Richtigkeit dieser Ansicht weist der Verfasser an mehreren Versuchsreihen mit Wasser und Quecksilber nach. Die von Landolt benutzten Säuren waren nicht ganz wasserfrei. Wasser erhöht die Spannung der Säure um so mehr, je größer ihr Molekulargewicht ist (Konowalow) and ie niedriger ihre Tension ist. Aufserdem befand sich stets etwas Luft in der Vacuumkammer. Beide Fehler traten in geringerem Masse auch bei den statischen Versuchen des Verfassers auf, so dass keine genaue Uebereinstimmung zwischen den nach der dynamischen und den nach der statischen Methode erhaltenen Daten zu erzielen war. Der Verfasser stellt daher die definitiven Messungen nach der dynamischen Methode an. Die Einzelheiten der Versuchsanordnung und das vollständige Versuchsmaterial findet sich in der ausführlichen Publication (Basel, Benno Schwabe's Verlag, 1893) angegeben. In der Zeitschrift sind von S. 33 bis 45 die Resultate für die Normalsauren bis zur Caprinsäure zusammengestellt, von S. 45 bis 49 die Resultate für die Isosäuren bis zur Isocapronsäure. Zum Schluß finden sich einige Messungen mit wässeriger Ameisen - und Essigsäure und mit molekularen Gemengen verschiedener Säuren. Volta-Dalton's Gesetz hat für die homologen Fettsäuren ebenso wenig Geltung wie für die fetten Alkohole. W. A. R.

Ulrich Dühring. Prioritätsreclamation gegenüber Herren E. Colot und S. Young, betreftend das Gesetz der correspondirenden Siedetemperaturen 1). — Das von Colot 2) aufgestellte Gesetz, dass zwischen den correspondirenden Temperaturen der gesattigten Dämpfe zweier Flüssigkeiten, t und θ , die Beziehung besteht: $t - A\theta + B$, wo A und B Constanten sind, ist bereits 1878 und 1880 2) vom Verfasser aufgestellt und ausführlicher an den vorliegenden Experimentaldaten verificirt worden. Eine ähnliche Reclamation ist bereits 1880 de Mondesir gegenüber notting gewesen. S. Young halt 4) eine seiner 1885 zusammen mit Ramsay aufgestellten Annaherungsformeln für besser (und

¹) Zeitschr. physik, Chem. 13, 492-499. — ¹) JB, f. 1892, S. 174. — ¹) Ann. Phys. 11, 164. — ¹) Zeitschr. physik, Chem. 11, 285.

älter) als die Formulirung von Colot (bezw. von Dühring), doch sind Young's Constanten weniger constant als die nach der Formel des Verfassers berechneten. Schwanken die vom Verfasser berechneten "Constanten" stark und unregelmäßig, so sind die Beobachtungsreihen ungenau; baben die Schwankungen den Charakter von Differenzen zweiter Ordnung, so wird das Gesetz durch sie nicht tangirt. Eine absolute Constanz der "specifischen Factoren" (A in obiger Formel) innerhalb weiter Druckintervalle oberhalb und unterhalb der Schmelztemperatur kann nicht erwartet werden.

W. A. R.

Ulrich Dühring. Reclamation, betreffend eine Veröffentlichung Herrn Colot's). — Siehe vorstehendes Referat, W. A. R.

Ulrich Dühring. Vertheidigung der ursprünglichen Fassung des Gesetzes der correspondirenden Siedetemperaturen gegenüber Herrn S. Young?). — Ausführlicher als die Arbeit in der Zeitschrift für physikalische Chemie. Zum Schluß giebt der Verfasser ausführliche Tabellen, in denen er die correspondirenden Siedetemperaturen von Wasser einerseits und Chlor, Schwefel, Stickstoff, Quecksilber, Stickoxydul, Kohlensäure, Schwefelkohlenstoff, Cyanchlorid, Methylchlorid, Aether, Essigsaure, Aethylacetat, Propylalkohol, Aceton und Fluorbenzol andererseits zusammenstellt und zeigt, daß die Formulirungen von Young weniger gut als seine eigene, ältere Formel sind. W. A. R.

Georg W. A. Kahlbaum und C. G. v. Wirkner. Zur Prüfung von Herrn Dühring's Gesetz der correspondirenden Siedetemperaturen 1). — Sind T und & die Siedepunkte einer Substanz bei zwei Drucken und T und & die Siedepunkte einer anderen Substanz bei denselben Drucken, so sollte nach Dühring:

$$T = 0$$
 $T' = 0' = q = Konst.$

sein. Schwanken die Constanten unregelmäßig, so sollen die Beobachtungen fehlerhaft sein. Die Verfasser prüfen das Gesetz au
fünf Flussigkeitspaaren, deren Dampfdrucke sie in mehreren unabhängigen Versuchsreihen mit großer Genauigkeit bestimmt haben.
Nur bei Brombenzol-Benzol sind die specifischen Factoren annähernd constant, bei Benzylalkohol-Acthylalkohol schwanken sie
zwischen 1.74 und 1.42. Berechnet man aus dem Gesetz die Siedetemperaturen, so findet man gegen die Beobachtungen Differenzen
bis zu 8°. Die Vebereinstimmung wird nicht besser, wenn man

¹) Ann. Phys. 51, 223—224. — ²) Daselbat 52, 556—588. — ³) Ber. 27, 1891 - 1902

als Normalsubstanz, auf welche man alle anderen bezieht, das Wasser wählt. Das Dühring'sche Gesetz ist also kein allgemein gultiges Naturgesetz, kann aber in einzelnen Fällen als Interpolationsformel benutzt werden.

W. A. R.

Ulrich Dühring. Zur Wahrung der Allgemeingültigkeit des Gesetzes der correspondirenden Siedetemperaturen gegenüber den Herren Kahlbaum und v. Wirkner⁴). — Die Ungültigkeit des Gesetzes läfst sieh nicht mit so wenig Material beweisen, wie Kahlbaum und v. Wirkner beigebracht haben; die von ihnen in Betracht gezogenen Druckdifferenzen (50 mm) sind so gering, daßs schon die unausbleiblichen Versuchsfehler ein starkes Schwanken der specifischen Factoren hervorrufen können. Absolute Constanz der specifischen Factoren ist nicht zu erwarten; aber wenn $\frac{dq}{dt} > 0,001$ ist, so liegen Experimentalfehler vor. Die für niedrige Drucke angegebenen Siedepunkte sind bei Kahlbaum und v. Wirkner nicht die normalen Siedepunkte, sondern "Kochpunkte" überhutzter, durch Luft verunreinigter Flüssigkeiten. W. A. R.

Georg W. A. Kahlbaum und C. G. v. Wirkner. Das Gesetz der correspondirenden Siedetemperaturen; Herrn U. Dühring zur Antwort?). — Wenn das Gesetz $\frac{t-s}{t_1-s_1}=const.$ streng gilt, müssen sich die Siedepunkte einer Substanz, deren Siedepunkte man für zwei Drucke kennt, aus den Siedepunkten zweier anderer Flüssigkeiten unter sich und mit der Beobachtung übereinstimmend berechnen lassen. Die Verfasser nehmen die Siedepunkte der normalen Fettsauren bis zur Caprinsaure bei 15 und 760 mm. die des Wassers und der Propionsaure bei allen Drucken zwischen 10 und 50 mm als gegeben an. Die aus den Daten für Wasser beobachteten Siedepunkte der Säuren weichen von den gefundenen Werthen im Durchschnitt um 0.9° ab, die aus den Daten für Propionsaure gefundenen um 0,3%. Aus der Kleinheit der letzteren Differenz folgt, daß Dühring's Bedenken gegen die Zahlen der Verfasser unbegründet sind. In manchen Fällen ist also das Dühring'sche Gesetz als Interpolationsformel zu verwenden, wenn die zu vergleichenden Substanzen chemisch verwandt sind, aber nicht immer; z. B. lassen sich die Siedepunkte von Aethylanilin aus denen von Wasser genauer berechnen als aus denen von Anilin! Ware das Gesetz allgemein gültig, so mitsten auch die aus den Differenzen von 50 mm berechneten specifischen Factoren constant sein. W. A. R.

¹⁾ Ber. 27, 3025-3035, - 1) Daselbst, S. 3366-3373.

F. R. Barrell, G. L. Thomas and Sydney Young. Ueber die Trennung von drei Flüssigkeiten durch fractionirte Destillation 1). - Für die fractionirte Destillation zweier Flüssigkerten gilt nach Brown angenähert folgende Regel: $\frac{x_1}{x_2} = c \frac{W_1}{W_2}$, W, und W, die relativen Mengen der beiden Flüssigkeiten im Kolben, x1 und x2 die relativen Mengen im Dampf und in der Vorlage bedeuten. Die Constante e ist approximativ der mittlere Werth des Verhältnisses der beiden Dampfdrucke. Die Verfasser stellen eine analoge Regel für drei Substanzen (A, B, C) auf und discutiren sie. Sie zeigen durch Diagramme an einem einfachen Beispiel, wie sich die drei Substanzen in den Destillaten vertheilen und wie schwer es ist, die mittlere Fraction rein zu erhalten. Das letztere kann man nur dadurch bewerkstelligen, daß man die ersten Fractionen, die wenig C enthalten, in zahlreiche Unterfractionen zerlegt, die einzeln behandelt werden. Ebenso unterwirft man die mittleren Fractionen des bei der ersten vorläufigen Trennung am höchsten siedenden Antheils, die wenig A enthalten. emer gesonderten Bearbeitung, so dass die resultirende Menge B aus zwei verschiedenen Versuchsreihen gewonnen wird. Die Verlasser führen eine Versachsreihe mit Methyl-, Aethyl- und Propylacetat durch; sie geben ganz ausführlich Siedepunkte und Menge der Destillate an. Sie gewinnen etwa 50 Proc. des Methyl- und Aethyl- und 70 Proc. des Propylacetates zurück. Die Reinheit der Producte wird durch Bestimmung des specifischen Gewichtes bewiesen. W. A. R.

Alfred Wanklyn und W. J. Cooper. Die Methode der fractionirten Destillation, an der Untersuchung des raffinirten russischen Petroleums (Kerosin) erläutert?). Das Kerosin besteht aus Kohlenwasserstoffen von der Formel C_nH_{2n}, Isomeren der Olefine. Bei schnoller Destillation geht nichts unterhalb 170° über, zwei Drittel zwischen 170 und 250°. Trotzdem besteht über ein Funftel des Kerosins aus Kohlenwasserstoffen mit einem Siedepunkt unter 170°. Durch systematische Fractionirung isolnen die Verfasser 24 unterhalb 260° siedende Substanzen, von deuen mehrere genauer untersucht werden. Von den beiden flüchtigsten, bei 77 und 87° siedenden Körpern abgesehen, sind alle etwa in der gleichen Menge vorhanden. Die Difterenz der Siedepunkte zweier Nachbarn beträgt bis 190° etwa 10° und wird dann klemer. Die Verfasser bestimmen die Dampfdichten (auf Luft bezogen).

¹) Phil. Mag [5] 37, 8-35. - ²) Daselbst, S. 495-499.

Die Differenzen sind im Durchschnitt 0,24; das würde einem Zuwachs des Molekulargewichtes von $\frac{\text{CH}_2}{2}$ entsprechen. Die Verfasser schliefsen daher, daß das Atomgewicht des Kohlenstoffs nicht 12, sondern 6 ist!! W. A. R.

James Walker. Die Siedepunkte homologer Verbindungen. Finfache und gemischte Aether!). - Die Formel $T = a M^{\prime\prime}$ giebt in vielen Fällen die absoluten Siedetemperaturen bei Atmosphärendruck T der Glieder einer homologen Reihe wieder, wo M das Molekulargewicht, a und b Constanten sind. a und b gelten nur für eine homologe Reihe, ändern sich aber meist beim Uebergang zu einer anderen nicht sehr stark. Nur die Werthe für die Methyläther fallen aus dem Zusammenhang beraus. Ihr Siedepunkt liegt durchweg höher, als die Formel angieht; auch der Dimethyläther ordnet sich in die Reihe der emfachen Aether schlecht ein. Bei den aliphatischen Aethern ist die l'ebereinstimmung mit der Formel besser als bei den aromatischen; auch bei diesen sind die Methyläther anomal. Die Formeln sind bis zu den Octvläthern geprüft. Mit steigendem Molekulargewicht nehmen in den aliphatischen Reihen die Werthe von a zu, die von b ab, in den aromatischen Reihen umgekehrt. Die isomeren Xvlyläther haben verschiedene Constanten. b schwankt um 0,5 herum, wie folgende Zahlen zeigen:

				et	7,
Reihe	der	Aethylather	4	30,42	0.537
**	50	Butylather			0,522
-	77	Phenylother	,	57,60	0.425
2	29	Orthoxylylather		58 22	0.488
79	19	Paraxylylather .		54,95	0.434

Man könnte die Formel auch $\frac{dT}{T} = b \frac{dM}{M}$ schreiben; für zwei Glieder seiner homologen Reihe gilt:

$$\frac{\log \frac{T_1}{T_2}}{\log \frac{M_1}{M_2}} = b.$$

$$W. A. R.$$

James Walker. Die Siedepunkte homologer Verbindungen. Zwiter Theil?). — Die Formel $T=a\,M^b$ gilt für die hoheren Glieder folgender Reihen, soweit Beobachtungen vorliegen: die sommalen Fettsauren, ihre Paraffinester, die normalen Paraffine.

[,] Chem. Soc. J. 65, 193-202. - *) Daselbst, S. 725-734.

die Alkylchloride und Amine, die Ketone und Aldehyde, die Nitrile der Fettsäuren. Bei den Alkoholen sind die Glieder bis zum Amylalkohol anomal, wegen des wechselnden Associationsgrades. Bei den normalen Paraftinen gilt das Gesetz erst vom siebenten Gliede an streng, dann aber auch für alle Drucke. b ist 0,5, die Curve ist also eine Parabel. Auch in anderen Reihen ist b vom Druck unabhängig, die Werthe von a anderen sich für gleiche Druckänderungen bei analogen Reihen nur weing. Also ist das Verhältnifs der absoluten Siedepunkte bei beliebigen Drucken für alle Glieder einer homologen Reihe constant, ein Gesetz, das sehon Ramsay und Young früher in ahnlicher Fassung ausgesprochen haben. In der Esterreihe sind die Werthe von b für die Methyl-, Aethyl- und Propylester gleich, die von a nur wenig verschieden; die isomeren Ester (Propylpropionat und Aethylbutyrat z. B.) haben fast denselben Siedepunkt. W. A. R.

Georg Cohn. Regelmäfsigkeiten von Siede- und Schmelzpunkten!). - Die Siedepunkte zweier benachbarter aliphatischer Orthodiketone mit normalen Alkylen unterscheiden sich um 20,2% enthalten sie die Isopropylgruppe, so ist die Differenz 23,8%. Die Siedepunkte von Fettsäuren und Orthodiketon liegen bei normalen Verbindungen um 32,5° aus einander, bei Isoverbindungen um 37.7°. Entsteht aus zwei Säuren mit primären Alkylen unter Kohlensäureaustritt ein Keton, so liegt sein Siedepunkt 178.2° unter der Summe der Siedepunkte der Sauren. Enthalten die Sauren tertiäre Alkyle oder einen Tetramethylenring, so ist die Differenz 1730. Für Körper mit secundaren Alkvlen laßt sich nichts Sicheres aussagen; für ungesättigte Ketone gilt die Zahl 173º. Fir die Aldehyde lassen sich entsprechende, einfache Regeln nicht aufstellen. Die Siedepunkte von Säure und Aldehyd unterscheiden sich nicht, wie Marckwald 1888 annahm, constant am 100%, sondern die Differenz wächst mit dem Molekulargewicht, ist aber für isomere Säuren und Aldehyde dieselbe. Die Art, auf welche N. Nowitzky?) 1885 Siedepunktsregelmäßigkeiten herausgerechnet hat, wird als sinnlos und rein mechanisch bezeichnet. Die primären Amine zeigen fast dieselbe Siedepunktschifferenz (26.5°) wie die Aldehyde, und die Siedepunkte entsprechender Korper liegen sich sehr nahe. Die Alkyle können primär, secundar oder ungesättigt sein. Die Stedepunktschiterenz für die secundären Amme ist 50,9°. für die Diamine 20,7°, für die Homologen des Anilins 11°, für die Pyridinbasen 20.5°. Zu den öfters

¹⁾ J. pr. Chem. 50, 38-57 - 1) Ber. 20, 1948-1955.

harden weist daher stets auf Association hin, ein normales nicht barthwendig auf Fehlen von Association. W. A. R.

Philippe A. Guye. Ueber die kritische Dichte!). — Nach von der Waals' Theorie sollte kritische Dichte: Theoretische $\frac{8}{1000}$ Sein, also wenn (1+a)(1-b)=1 sein sigkeiten im Mittel 3.85 gefunden. Nach Heilborn und 0. E. Meyer mit sein wenn den van der Waals'schen Quotienten mit $\sqrt{2}$ multiplicuren, wodurch er zu 3.77 wird, in Uebereinstimmung mit dem Experiment. Da (1+a)(1-b) nicht für alle Substanzen denselben Werth hat und im Allgemeinen 1 bis 2 Proc. unter 1 bleibt, kaum man nicht für alle Substanzen denselben theoretischen Werth von $\frac{D_t}{D}$ erwarten; der Werth kann schwanken und etwas bei her sein.

Philippe A. Guye. Ueber die Formel von van der Waals: $\log p - \log_p - f \frac{T}{T} - f^2$). — Die (empirische) Formel führt auch für die normalen Flüssigkeiten nicht zu wirklich constanten Werthen von f. Die Werthe schwanken für jede einzelne Verschsteihe mit der Temperatur und schwanken von Körper zu Körper, theils weil die Werthe für p, und T, nicht ganz sieher stad, theils weil die Dampfdrucke für niedrige Temperaturen unzernan bestimmt sind. Für polymerisirte Körper hingegen nehmen die Verthe von f mit der Temperatur ab und sind wesentlich her als der Durchschnitt für normale Substanzen (3,06). Als obsere Grenze für die nicht associirten Körper kann man 3,2 annechmen.

Ph. A. Guye. Bestimmung des Molekulargewichtes von Flüssigkeiten*). – Berechnet man die Molekularrefraction einer Flüssigkeit aus dem Coefficienten A der Cauchy'schen Dispersionsformel.

Molekularrefraction · kritischem Druck = 1.8.

Für die von Jahn und Landolt!) auf das Brechungsvermögen, von Altschul!) auf die kritischen Daten untersuchten Kohlen-masserstoffe hegt der obige Coefficient zwischen 1,7 und 2,1. Also

¹) Arch. ph. nat. **31**, 176—180. ¹) Daselbst, S. 463—180. — ²) Compt. read 119, 852—854. — ⁴) JB, f. 1892, S. 473. — ⁴) JB, f. 1893, S. 25

größer ist als der Durchschnitt (3,85 nach Young und Thomas). so sind im kritischen Zustande associirte Molekeln vorhanden, also auch unter gewöhnlichen Bedingungen. Das Verhältnifs ist für Methylalkohol 4,52, für Aethyl- und Propylalkohol 4,02, für Essigsäure 5.00; umgekehrt aber kann ein bei gewöhnlicher Temperatur associirter Körper bei der kritischen Temperatur normal 2. Nach Cailletet und Matthias ist für sehr viele Substanzen das Mittel zwischen den Dichten von Flüssigkeit und zugehörigem Dampf eine lineare Function der Temperatur (Gesetz vom geraden Durchmesser). Für Substanzen mit assocurten Flüssigkeitsmolekeln krummt sich der Durchmesser bei tiefen Temperaturen der Temperaturaxe zu (Wasser, Methyl-, Aethylund Propylalkohol). Wenn eine Substanz auch im Dampfzustande polymerisirt ist, wie die Essigsäure, kann der Durchmesser geradlinig sein. Die schwache Krümmung, die für viele Substanzen bei tiefen Temperaturen beobachtet ist, weist auch darauf hin. dass eine geringe Association bei tiefen Temperaturen (in vielen Fällen) eintritt. 3. Wenn eine Substanz im flüssigen Zustande stärker polymerisirt ist als im gasförmigen, setzt sich die Verdampfungswärme aus der Dissociationsarbeit und der wirklichen Verdampfungsarbeit zusammen, kann also, als Function von zwei unabhängigen Variablen, durch ein Maximum gehen. Ein Maximum ist z. B. für Alkohol und Essigsaure beobachtet worden. 4. In dem Dampfdruck-Temperaturdiagramm schneiden sich die zu verschiedenen Substanzen gehörenden Linien für gewöhnlich nicht. Für eine associirte Substanz gehören aber, wenn beim Erwärmen Dissociation eintritt, die Enden der Unrven quasi verschiedenen Körpern an; die Curven sind anormal und schneiden sich unter einander und mit den zu normalen Substanzen gehörigen Curven. Ein bei Erwärmung stark dissociirender Körper (Aethyl-Propylalkohol) wird mehr Schnittpunkte geben als ein Körper, der auch im kritischen Zustande partiell associirt ist (Methylalkohol, Essigsäure). — Bedeutet p den Dampfdruck bei der absoluten Temperatur, T, p_c den kritischen Druck, T_c die kritische Temperatur, so ist nach van der Waals $\log \frac{p_c}{P} - f \frac{T_c - T}{T}$, wo die Constante f den Werth 3 haben soll. Nach den Daten von Ramsay, Young und Thomas findet man für normale Korper im Mittel 3.06, für polymerisirte ergeben sich höhere Werthe, für Wasser findet man den normalen Werth; in der Formel $f = \frac{(\log p_e + \log p)}{(T_e - T)}$ können sich die beiden Klammerausdrücke compensiren.

Philippe A. (Inve. Ueber die kritische Dichte!). — Nach van der Waals' Theorie sollte kritische Dichte: Theoretische 1 i chte $=\frac{8}{3(1-a)}(1-b)$ sein, also wenn (1+a)(1-b)=1 consetzt wird. =2.67. Man hat für normale Flüssigkeiten im Mittel 3.85 gefunden. Nach Heilborn und O. E. Meyer untifs man den van der Waals'schen Quotienten mit 12 multipliciren, wodurch er zu 3.77 wird, in Uebereinstimmung mit dem Experiment. Da (1+a)(1-b) meht für alle Substanzen denselben Werth hat und im Allgemeinen 1 bis 2 Proc. unter 1 bleibt, katem man nicht für alle Substanzen denselben theoretischen $\frac{D_c}{D}$ erwarten; der Werth kann schwanken und etwas hab her sein.

Philippe A. Guye. Ueber die Formel von van der Waals: $\log p = \log_p - f \frac{T}{T} - f^3$). — Die (empirische) Formel führt auch für die normalen Flüssigkeiten nicht zu wirklich constanten Werthen von f. Die Werthe schwanken für jede einzelne Verstehsreihe mit der Temperatur und schwanken von Körper zu horper, theils weil die Werthe für p und T_c nicht ganz sicher stud, theils weil die Dampfdrucke für niedrige Temperaturen unzernau bestimmt sind. Für polymerisirte Körper hingegen nehmen die Werthe von f mit der Temperatur ab und sind wesentlich böher als der Durchschnitt für normale Substanzen (3,06). Als obeie Grenze für die nicht associirten Körper kann man 3,2 annehmen. W. A. R.

Ph. A. Guye. Bestimmung des Molekulargewichtes von Flüssigkeiten*). — Berechnet man die Molekularrefraction einer Flüssigkeit aus dem Coefficienten A der Cauchy'schen Dispersionsformel. ** ist für normale Flüssigkeiten:

> Molekularrefraction · kritischem Druck — 1,8. kritische Temperatur

Für die von Jahn und Landolt!) auf das Brechungsvermogen, von Altschul) auf die kritischen Daten untersuchten Kohlen-wasserstoffe liegt der obige Coëfficient zwischen 1,7 und 2,1. Also

^{&#}x27;(Arch. ph. nat. 31, 176-180, - *) Daselbst, S. 463-4*0 - *) Compt. 19, 852-554, - *) JB, f. 1892, S. 473, - *) JB, f. 1893, S. 25.

ist ihr Molekulargewicht im Gaszustande und im kritischen Zustande identisch. Nach van der Waals ist:

$$\frac{\log p_c - \log p}{T_c - T} T = 2.8 \text{ bis } 3.2,$$

für associirte Flüssigkeiten geht der Werth bis 4,1 hinauf. Für die erwähnten Kohlenwasserstoffe berechnet sich 2,85 bis 3,31; sie sind also normal. Für das Benzol und das Normaloctan waren Ramsay und Shields 1) nach ihrer ganz verschiedenen Methode zu demselben Schluss gekommen.

W. A. R.

H. Pellat. Aenderung der Oberflächenspannung mit der Temperatur²). — Verfasser betrachtet eine Flüssigkeit, die bei jeder Temperatur unter dem Druck ihres gesättigten Dampfes Um ihre freie Oberfläche bei constanter Temperatur zu vergrößern, muß man ihr Wärme zuführen. Es sei vorausgesetzt, daß der Vorgang reversibel ist. Ist die specifische Wärme der Flüssigkeit an der Oberfläche und im Inneren gleich, so läßt sich leicht ableiten, dass die Oberflächenspannung eine lineare Function der absoluten Temperatur ist, wie Ramsay und Shields bei den meisten Flüssigkeiten gefunden haben. Ist das nicht der Fall, bleibt aber die specifische Wärme durch die gesammte Flüssigkeit constant, so ist der Vorgang nicht mehr reversibel, d. h. nicht mehr allein von Temperatur und Oberflächenspannung abhängig. Es müssen sich chemische Reactionen oder Molekulargewichtsänderungen abspielen.

W. Ramsay. Die Complexität und Dissociation von Flüssigkeitsmolekeln³). — Verfasser referirt ausführlich über die vorstehenden Arbeiten von Ph. A. Guye⁴) und fügt zu den dort zusammengestellten Kriterien für die Complexität mancher Flüssigkeitsmolekeln folgende hinzu: Das Verhältnifs des Volumens des gesättigten Dampfes beim kritischen Druck zu demjenigen bei einem beliebigen anderen Druck ist anomal; die associirten Stoffe haben bei allen Drucken besonders große Verdampfungswärmen; bei der Verdampfung ist die Gesammtarbeit ein größeres Vielfaches von der äußeren Arbeit als sonst. — Bedeutet x den Associationsfactor (x > 1), so gilt für alle Flüssigkeiten

$$\frac{d\gamma (Mvx)^{4/3}}{dt} = \varkappa = 2,121;$$

¹) JB. f. 1893, S. 37. — ²) Compt. rend. 118, 1193—1196. — ³) Zeitschr. physik. Chem. 15, 106—116; Proc. Roy. Soc. 56, 171—182. — ⁴) Dieser JB., S. 33—36.

d () war früher als constant angenommen worden. Es resultirten in Fa > Ige dessen zu hohe Associationsfactoren. Die empirische Gleichung:

$$\gamma(Mv)' = \frac{\varkappa(\tau - d)}{1 + \mu\tau}$$

we μ ein constanter, kleiner, positiver Bruch ist, schließt sich de τα Beobachtungen gut an. Aus beiden Gleichungen folgt:

$$x = \left[\frac{2{,}121}{\pi} \left(1 + \mu \tau\right)\right]^{r}.$$

berechuen sich folgende Werthe für .r:

H _e O Tressperator .c	CH,OH Temperatur	J	C, H, OE Temperatur	l or	CH ₃ COC Temperatur) H
0° 1,71 20 1,64 40 1,58 60 1,52 80 1,46 100 1,41 120 1,35 149 1,29	90° + 20 + 70 + 110 + 170 + 200 + 220	2.65 2.32 2.17 2.06 1.89 1.81 1.75	- 90° + 20 + 60 + 50 + 100 1 140 + 150 + 210 + 230	2,03 1,65 1,52 1,46 1,39 1,27 1,15 1,06	+ 20° + 10 + 60 + 100 + 140 + 180 + 220 + 260 + 280	2,13 2,06 1,99 1,86 1,72 1,59 1,47 1,35 1,30

ber Verfasser macht zum Schluss einige Bemerkungen zu der Arbeit von van der Waals 1): Ueber die thermodynamische Theorie der Capillarität unter Voranssetzung stetiger Dichteänderung. Die von van der Waals vorgeschlagene Gleichung für den Associationsfactor gilt für Wasser nicht, dagegen gilt die für die Oberflächenspannung 2 aufgestellte Geichung innerhalb sehr weiter Grenzen. Zwei ziemlich unerhebliche Ausstellungen an der Arbeitsmethode von Ramsay sind gegenstandslos. W. A. R.

E. Aston und W. Ramsay. Die Molekularformeln einiger Phissigkeiten nach ihrer Oberflächenspannung berechnet 1. — Die Virlasser haben die von Ramsay und Shields ausgearbeitete Methole zur Bestimmung von Molekulargewichten aus den Oberflächenspannungen bei verschiedenen Temperaturen experimentell 20 print. Phenol zeigt, wie bei seinem alkoholischen Charakter zu erwarten war, eine deutlich ausgeprägte Association. Zwischen 46 bis 780 betrug das aus der Oberflächenspannung berechnete Molekulargewicht 133,5. wichrend Phenol im Gaszustande 94 zeigt.

[/] Zeitschr. physik. Chem. 13, 657-725, - 2) Chem. News 79, 57-58.

Brom entspricht zwischen 10,6 bis 46" nicht genau der Formel Br., sondern man findet statt der Zahl 160 den Werth 2028. Salpetersäure (Mol.-Gew. 63) zeigt zwischen 11.6 bis 46,20 das Molekulargewicht 105,9, eine Zahl, die sich der Formel H, N, O, nähert. Ganz abweichend und überraschend ist der sehr hohe Werth für H₂SO₄; bei 132,5° ist das Molekül nahezu das 32 fache, bei höherer Temperatur tritt schnell Dissociation ein, so daßzwischen 227 bis 251° das Molekül pur noch 2,8 mal so groß zu sein scheint, als der Formel H. SO, entspricht. Phosphor besitzt im thissigen Zustande dieselbe Dichte wie im gasförmigen. Auch Chlorpikrin gab normale Dichten. In der Discussion hält es Pickering für sehr wahrscheinlich, daß der Werth 32 für die Schwefelsäure noch etwas zu gering ist, seine eigenen Versuche über die Dichten deuten auf die Formel (36 H.SO.) hin. Ramsav hält es für möglich, daß sein Werth um einige Grade zu hoch oder zu medrig gefunden ist. Rodger hält die Methode, die auf die theoretischen Anschauungen von Eötvös aufgebaut ist, für nicht genügend begründet, um solche Schlüsse auf die Complexität der Substanzen zu ziehen.

Emily Aston und William Ramsay. Die Molekularformeln einiger Flüssigkeiten aus ihrer molekularen Oberflächenenergie bestimmt 1). — Die Verfasser vernachlässigen bei der Berechnung die Aenderung des Associationsgrades mit der Temperatur. Sie finden folgende Werthe für den Associationsgrad:

Phenol					46	bis	76ª	1,42	H. SO		[0]	bii	46 ^b	1
79		,	٠	,	78	প	132	1,35			46	-	79	32,3
Ħ	٠				132	ŝt	151	1,18	19		79	-	133	1
Brom					11	**	16	1,267			133	-	185	19,1
**	٠				46	0	7h	1,154			135	-	238	6.7
HNO.					12	49	16	1,684	19		234	**	281	2,8
_					46	91	7-	1,864	Phosphor	۲.	75	-	132	0,94

Die Molekularformel ist also P₄. Phenol verhält sich den niederen aliphatischen Alkoholen analog. Der enormen Association der concentrirten Schwefelsäure (H₂SO₄ + ₁₂ H₂O) entspricht das Fehlen jeder Dampfspannung und die Existenz complexer Sulfate. Die rapide Abnahme des Molekulargewichts oberhalb 138° ist wahrscheinlich zum Theil durch Dissociation in Anhydrid und Wasser bedingt. Die interessante Anordnung der Versuche mit Phosphormufs im Original eingesehen werden.

W. A. R.

⁴⁾ Chem. Soc. J 65, 167-173

W. Ramsay und Emily Aston. Die molekulare Oberflächenergie der Ester und ihre Aenderung mit der chemischen Constitution r). — Ist $\gamma(Mv)^{k_1}$ die molekulare Oberflächenenergie, r die von der kritischen Temperatur abwärts gemessene Temperatur, k eine constante Zahl, d eine constante Temperatur, so gilt die Gleichung $\gamma(Mv)^{r_1}-k(r-d)$. Die Verfasser finden r gende Werthe:

	Kritische Temperatur	Å.	d
Wethylformat	 214.07	2,042	5,90
Most hylacetat	 233.7	2,109	1,5
M - 2 hylpropionat	 257,1	2.182	5,3
Mer Elythurvent	 281,3	2,220	3,8
Merchylmobutyrat	 267,6	2.248	5,3
Set hilformiat	235,4	2,020	4,5
Act hylacetat	251,0	2,226	6,7
Act hylpropionat	272,9	2,240	4.9
Propylformiat	 264,9	2.110	4.9
Prapplacetat	 276,2	2,227	5,0

Mit fortschreitendem Molekulargewicht des Säureradicals wächst k. Bei Temperaturen von gleicher molekularer Oberflächenenergie et die Uebereinstimmung zwischen dem Molekularvolumen von Isomeren ähnlich wie bei ihren Siedepunkten. Für nicht isomere Körper sind die molekularen Oberflächenenergien bei correspondirenden Drucken nicht vergleichbar. Die flüssigen Ester haben simmtlich dasselbe Molekulargewicht wie im Gaszustande, da ihre molekulare Oberflächenenergie eine lineare Function der Temperatur ist. Die diesem Schlusse zu Grunde liegende Annahme ist eine Hypothese, die aber ebenso wahrscheinlich ist wie diejenige, welche zur Annahme der für die Gase gebräuchlichen Molekulargewichte geführt hat.

W. A. R.

W. Ramsay und Emily Aston. Die molekulare Obertlächenenergie von Mischungen sich nicht associirender Flüssigkeiten²). — Die Verfasser untersuchen, ob sich nicht associire tussigkeiten beim Mischen in Bezug auf ihre Oberflächenenergie beinflussen. Es werden vier Flüssigkeitspaare von ungefähr dem Zeichen Siedepunkte, aber verschiedener Constitution untersucht:

1. Feluol und Piperidin, 2. Benzol und Tetrachlorkohlenstoff,

Zeitschr. physik. Chem. 15, 98 -105; Proc. Roy. Soc. 56, 162-170.
 Zeitschr. physik. Chem. 15, 89-97; Proc. Roy. Soc. 56, 182-191.

3. Chlorbenzol und Aethylendibromid, 4. Schwefelkohlenstoft und Das letzte Paar scheidet aus der Betrachtung aus, weil der Schwefelkohlenstoff nach der bei dieser Gelegenheit wiederholten Untersuchung bei mederen Temperaturen etwas associirt zu sein scheint. Bei l'aar 1. sind die beobachteten Steighöhen bei allen Temperaturen und Mischungsverhaltmssen das Mittel aus den Werthen der Componenten, ebenso die Oberflächenspannung und die molekularen Obertlächenenergien. Aus deren Temperaturcoëfficienten läfst sich das mittlere Molekulargewicht richtig berechnen. Bei Paar 2. sind die Steighöhen für die Componenten sehr verschieden, die Werthe für die Mischung weichen daher von den Mitteln aus den Werthen der Componenten ab, aber die Oberflächenspannungen, die molekularen Oberflächenenergien und das mittlere Molekulargewicht bleiben durch das Mischen unbeeinflusst. Bei dem dritten Paar erhöhen sich die Oberflächenspannungen und die molekularen Oberflächenenergien gegenüber den aus der Mischungsregel berechneten Werthen; aber die Temperaturcoefficienten für die molekulare Oberflächenenergie sind fast normal, so dafs sich das richtige mittlere Molekulargewicht berechnet. Die Verfasser halten daher die früher bei der Berechnung des Associationsfactors gemachte Voraussetzung, daß sich das mittlere Molekulargewicht eines Stoffes aus dem Temperaturcoefficienten der molekularen Obertkichenenergie einer Mischung verschiedener Molekeln, in diesem Fall associirter und nicht associirter, berechnen läßt, für begründet. W. A. R.

William Sutherland. Die Anziehung ungleicher Moleküle. II. Die Oberflächenspannung gemischter Flüssigkeiten 1). — Verfasser hat früher abgeleitet, daß die Oberflächenspannung proportional der Anziehung der Molekeln, dem Quadrat der Dichte und dem mittleren Molekularabstand ist. Durch Ausdehnung des Satzes auf ein ohne Contraction entstehendes Flüssigkeitsgemisch erhält der Verfasser eine langathmige Gleichung, die er an der Hand eigener Bestimmung und älterer Werthe von Traube und Rodenbeck prüft. Er setzt die Anziehung von ungleichartigen Molekeln ${}_1A_2$, wie in der vorigen Abhandlung, gleich dem geometrischen Mittel aus ${}_1A_1$ und ${}_2A_2$. Verfasser stellt seine eigenen Versuche in schräggestellten Capillarröhren an. Das Rohr wird geneigt, his der Meniscus eine bestimmte Marke erreicht, und der Neigungswinkel gemessen. Aus den gefundenen und den nach seiner Gleichung berechneten Werthen für die Oberflächenspan-

Phil. Mag. [5] 38, 188-197.

nungen der Gemische berechnet der Verfasser $\frac{1}{V_1A_1}$, und findet thatsächlich bei 24 von 28 Gemischen 0,9 bis 1,1. Auch aus den meisten Versuchen von Traube und Rodenbeck folgt, daß das Verhältniss fast genau gleich 1 ist. W. A. R.

T. E. Thorne und J. W. Rodger, Ueber die Beziehung zwischen der inneren Reibung von Flüssigkeiten und ihrer chemischen Natur (Auszug)). - Die bisher vorliegenden Untersuchungen sind meht unter vergleichbaren Bedingungen angestellt. Der Verfaser bestimmt die innere Reibung vieler organischer Flüssigkerten bei verschiedenen Temperaturen in absolutem Maße. Abzeschen von Wasser und von Alkoholen, welche wegen des hohen Associationgrades ein ganz anomales Verhalten zeigen, lässt sich die Aenderung der inneren Reibung (n) mit der Temperatur gut durch die Formel von Slotte ausdrücken, n -1 + Bt + > 12 line Werthe von n für homologe Flüssigkeiten sind bei folgenden Temperaturen vergleichbar: bei den Siedepunkten, bei corresponurenden Temperaturen und bei Temperaturen, für welche \overline{dt} gleiche Werthe hat, "Temperaturen gleicher Neigung". letteren sind am geeignetsten. Verfasser berechnet außer n die molekulare Reibung (n × molekulare Oberfläche) und die molekulare Reibungsarbeit (n - Molekularvolumen) und setzt die Wertle aus "fundamentalen Constanten" für die einzelnen Atome and bandungsverhaltnisse zusammen. Wasser, Alkohole, Dihalogen-Prim lungen, ungesättigte Kohlenwasserstoffe und die Anfangs-Ander homologer Reihen zeigen meistens anomales Verhalten. Sind die Reibungsgrößen von Flussigkeiten bei zwei Temperaturen sleecher Neigung mit einander vergleichbar, so sind sie es bei den Die Reibungsgrößen steigen mit dem Molekulargewicht und sind von der Art der Atomverkettung sehr abhängig; z. B. lat eine Isoverbindung stets einen hoheren Coefficienten als die male. Die Abweichungen von diesen Gesetzmaßigkeiten ruhren Theil von Molekularaggregationen her, sind aber öfters auch der chemischen Constitution zuzuschreiben. W. A. R.

J. G. Garvanoff. Veber die innere Reibung in Oelen und deren Aenderung mit der Temperatur²). — Verfasser bestimmt sich der Poissenille'sehen Methode die innere Reibung von fünf

Zeitschr, physik, Chem. 14, 361-373; Proc. Roy. Soc. 55, 148-159.
 Wien Akad, Ber. 103, Ha, 873-886.

aromatischen und drei fetten Oelen zwischen 20 und 80° (Citronen-, Bergamotte-, Terpentin-, Nelken- und Kümmelöl; Oliven-, Mandel- und Vaselineöl). Bei höheren Temperaturen arbeitet er in einem Wasserbade mit einer am unteren Ende nach oben gebogenen, in Kugeln endenden Röhre, die er mit den in einer geraden Capillaren erhaltenen Zahlen aicht. Aus dem Aichfactor, der Dichte und der Austlufszeit berechnet sich dann der Reibungscoöfficient für die betreitende Substanz und Temperatur. Verfasser giebt die absoluten und die auf Wasser von 0° bezogenen Werthe von 20 zu 20° an. Die Aenderung der inneren Reibung zwischen 20 und 80° in Procenten des für 20° gefundenen Werthes schwankt zwischen 49 Proc. (Citronenöl) und 92 Proc. (Vaselineöl). IV. A. R.

Hans Jahn und Guido Möller. Ueber die dispersionsfreie Molekularrefraction einiger organischer Verbindungen). — Die Verfasser bestimmen die Dielektricitätsconstante einiger organischer Chloride und Bromide, einiger Fettsäuren und einiger Gemische von Alkoholen und Xylol bei Zimmertemperatur. Die Methode ist die von Landolt und Jahn angewendete²). Für die Halogenverbindungen werden auch die Brechungsexponenten für H_a , H_{γ} und D bestimmt. Die Quadratwurzel aus der Dielektricitätsconstante ist stets erheblich größer als die Constante Δ in der Cauchy'sehen Dispersionsformel; die Substanzen zeigen also durchweg anormale Dispersion. Die Verfasser vergleichen ferner die dispersionsfreie Molekularrefraction $\left(M,\frac{k-1}{k-2},\frac{1}{\alpha}\right)$ mit der

Molekularrefraction für H_a $\left(M\cdot\frac{\mu_a^2}{\mu_a^2}-\frac{1}{2}\cdot\frac{1}{\alpha}\right)$. Bei isomeren Chloriden sind die Werthe für H_a identisch, diejenigen für unendlich lange Wellen hingegen nicht. Für Chlor- und Bromverbindungen einwerthiger Radicale sind die dispersionsfreien Molekularrefractionen gleich, die für H_a zeigen eine constante Differenz. Bei der Substitution eines Wasserstoffs- durch ein Chlor- oder Bromatom erhöhen sich die Molekularrefractionen für H_a um einen constanten Worth, für die unendlich langen Wellen ist der Zuwachs ganz von der Constitution des Radicals abhängig. Das molekulare Brechungsvermögen der Essigsäure für unendlich lange Wellen zeigt einen abnorm hohen Werth, wohl in Folge des Vorhandenseins von Molekularaggregaten. Die Constanten für Normalbutternud Propionsäure zeigen etwa dieselbe Differenz, wie sie Landolt und Jahn für die CH₂-Gruppe in der Paraffinreihe gefunden

¹⁾ Zeitsehr, physik, them. 13, 385-397. - 1) JB f. 1892, S. 473.

haben. Die Lösungen von Alkoholen in Xylol zeigen bei geringem Alkoholgehalt die aus der Mischungsregel berechneten Brechungsvermögen, für größeren Alkoholgebalt ergaben sich zu hohe Werthe, wohl in Folge von Bildung von Molekularaggregaten. Lösungen von Amylchlorid in Xylol zeigen durchweg zu hohe Werthe. W. A. R.

J. de Kowalski. Ueber die Mischbarkeit von Flüssigkeiten¹).

— Verfasser will die Theorie von van der Waals prüfen, nach der sich unter genügend hohem Druck alle Flüssigkeiten vermischen können. Ein Gemisch von 9.5 Isobatylalkohol und 90,5 Wasser, das unter Atmosphärendruck bei 186 homogen wird, zeigt bei 156 noch unter 1000 Atm. Schichtung, ähnlich verhalten sich Aether - Wasser und Anilin-Wassergemische (90 bezw. 96 Proc. Wasser). Ein Gemisch von Wasser, Aethyl- und Isobatylalkohol, das bei Atmosphärendruck bei 22,76 homogen wird, verlangte bei 19,56 einen Druck von etwa 900 Atm.; bei 19,06 genügten 1400 Atm. nicht. Verfasser hält die Existenz einer kritischen Mischungstemperatur für nicht ausgeschlossen. Bei Löslichkeitsversuchen in zugeschmolzenen Röhren verursacht die Drucksteigerung nur eine geringe Löslichkeitszunahme. W. A. R.

L. C. de Coppet. Untersuchungen über die Temperatur des Dichtemaximums beim Wasser²). - Verfasser leitet die Temperatur des Dichtemaximums, die direct kaum zu bestimmen ist, aus der Schichtung der verschieden temperirten Lagen des Wassers beim Abkühlen und Erwärmen in der Nahe von 4º ab. Man muß eine Versuchsreihe, bei der das Wasser von 4 - dt auf 4 + dt erwarmt wird, mit einer anderen verbinden, bei der der Temperaturabfall in der entgegengesetzten Richtung geleitet wird. In ein hermetisch schliefsendes Glasgefäß, das in einem großen Wasserreservoir steht, sind fünf Thermometer bis zu verschiedenen Tiefen eingetaucht. Die Thermometer stehen symmetrisch zu einander und tragen, um Storungen in der Wärmeleitung auszugleichen, gläserne Fortsetzungen, die bis auf den Boden des Gefalses reichen. Der Gang der Thermometer wird in regelmäßigen Abständen bei einem Abkühlungs- und einem Erwärmungsversuch abgelesen und die Temperaturen als Functionen der Zeit aufgezeichnet. Die Curven für zwei Thermometer schneiden sich bei jedem Versuch nur einmal. Das Mittel der beiden Schnittpunkte ist die Temperatur des Dichtemaxinums (t_m) ; oder man bestimmt die Temperaturen, bei denen die Curven eine plotzliche Richtungsänderung zeigen, und nimmt das Mittel aus den beim Abkühlen

¹⁾ Compt. rend. 119, 512 -513. - 1) Ann. chim. phys. [7] 3, 2.6-268

und den beim Erwärmen erhaltenen Temperaturen. Stets findet man beim Abkühlen zu hohe, beim Erwärmen zu niedrige Werthe für $t_{\rm w}$, die für die Thermometer je nach ihrem Standort verschieden sind. Die Mittel sind aber fast identisch, wie folgendes Beispiel zeigt:

Schuttpunkte der Curven für die Thermometer	benn Abkuhlen	benn Erwarmen	Mittel
V und IV	5,290° 1,683 4,190	2,550° 3,350 3,760	4,045° 4,017 3,975
Plotzhehe Richtungs- inderung der Curve für das Thermometer	heim Abkahlen	beim Erwarmen	Mittel
V	§485°	2,37*	4,111
IV	5,20	2,83	4,02
III	6,20 4,54	2,H3 8,17	4,02

Das Generalmittel ist 4,005° (Maximum 4,081°, Minimum 3,910°), nach der Reduction auf das Wusserstoffthermometer 3,982°, in guter Uebereinstimmung mit den direct gefundenen Werthen 3,960 und 3,973° (Scheel und Kreitling). W. A. R.

L. C. de Coppet. Ueber die Temperatur des Dichtemaximums und den Gefrierpunkt von Rohrzuckerlösungen 1). — Die Werthe von l_m' wurden nach der im vorstehenden Referat besprochenen Methode gefunden; in demselben großen Gefäße wurde dann der Gefrierpunkt bestimmt, hierauf der von reinem Wasser. Die Fhissigkeiten wurden nur 0,3 bis 0,5% unterkühlt und der Gefrierpunkt unter stetigem, heftigem Rühren an einem in $l_{0,0}$ getheilten Thermometer abgelesen. Die Temperaturen von l_m' sinken mit steigendem Procentgehalt; sie sind durch eine Interpolationsformel $l_m' = a - bp + ep^2$ auszudrücken. Die Erniedrigung gegen Wasser ist dem Procentgehalt proportional, nur hei den verdünntesten Lösungen ist die Proportionalität durch Versuchsfehler etwas verdeckt. Als molekulare Gefrierpunktserniedrigung findet Verfasser an 0,7- bis 11 proc. Lösungen 19,5 bis 20,6, für concentrirtere Lösungen steigt der Werth; z. B. indet Ver-

¹⁾ Ann chim, phys. [7] 3, 268 274.

lasser für eine Lösung, die 105,7 g Zucker in 100 g Wasser enthält, 25,3. Die molekulare Erniedrigung der Temperatur des Diehtemaximums ist für die verdünnteren Lösungen fast constant achtmal so groß als die Gefrierpunktserniedrigung. Eine vollkommene Constanz für alle Concentrationen ist wegen der Asso-Cation des Wassers bei den tieferen Temperaturen nicht zu erwarten. W. A. R.

Lösungen.

J. H. van 't Hoff. Wie die Theorie der Lösungen entstand ').—
Der in der Deutschen chemischen Gesellschaft gehaltene Vortrag
des Begründers der Theorie der Lösungen ist von höchstem Interresse nicht nur wegen der eleganten theoretischen Verknüpfung
der Losungsgesetze, sondern vor allem, weil er einen Emblick in
das genstige Schaffen eines der bedeutendsten Naturforschers gewährt,
weil er zeigt, wie die Lösung eines rein chemischen Problems
zur Lösung von anscheinend ganz entlegenen mehr physikalischen
Problemen zwang und wie die Errichtung des Gebaudes der heutigen
plassikalischen Chemie nur dadurch möglich war, daß der Verjasser die tiefsten Kenntnisse und die lebhaftesten Interessen auf
dem Gebieten der Chemie, der Physik und der Mathematik in
å ehr verknüpfte.

W. Nernst, Ueber die mit der Vermischung concentrirter 1. isangen verbundene Aenderung der freien Energie?). — Bei den ideal verdünnten Lösungen ist die weitere Verdünnung von keiner Warmetoning begleitet. Es ändert sich nur die freie Energie, meht die Gesammtenergie. Bei einigen concentrirten Lösungen, insbesondere von Zinkchlorid und von Schwefelsäure, ist die bei der Verdünnung frei werdende Wärme der Aenderung der freien Energie gleich. Lösungen, bei denen das der Fall ist, bezeichnet bernst als Lideal concentrirte Lösungen". Er stellt die Eigenstation der ideal verdünnten denen der ideal concentrirten Louigen gegenüber. Es wird vom Verfasser darauf hingewiesen, die Abweichungen, welche die Dampfdruck- und Gefrierpunkt-erniedrigungen starker (1- bis 5-normaler) Lösungen von entlicher Proportionalität mit der hinzugefügten Molekulzahl aufweisen, mit der Verdünnungswärme im engen Zusammenhange HtHlen. Bdl.

n

B

į

¹ Ber. 27, 6-19, - 1) Ann. Phys. [2] 53, 57-68.

B. Moore. Veber eine Beziehung zwischen der Oberflächenspannung und dem osmotischen Druck von Lösungen 1). - Wenn man zwei Flüssigkeiten von verschiedener Oberflächenspannung in die beiden Schenkel eines U-Rohres bringt, die durch eine Capillare mit einander verbunden sind, so findet eine Bewegung aus der Flüssigkeit von kleiner in die von größerer Oberflächenspannung statt. Damit aber die Flussigkeit aus dem Schenkel. in den sie durch Capillarattraction einströmt, in Folge des hydrostatischen Druckes nicht wieder durch den centralen Theil des Capillarrohres zurückthefst, ist es nothwendig, daß die Capillare so eng ist, daß die gesammte Flüssigkeit in ihr sich innerhalb der capillaren Wirkungssphäre befindet. Das scheint, wie der Verfasser durch eine Ueberschlagsrechnung zu beweisen sucht, bei den in semipermeablen Wänden vorhandenen Capillaren der Fall zu sein. Wenn die Erscheinungen des osmotischen Druckes sich auf Oberflächenspannung zurückfuhren lassen sollen, so muß die Oberflächensnannung der Lösungen größer sein als die des Lösungsmittels, und zwar proportional der Anzahl geloster Molekule oder lonen; sie muß bei verschiedenen gelösten Stoffen für isotonische Lösungen gleich sein und es mufs der Unterschied zwischen der Obertkichenspannung der Lösung und des Lösungsmittels für liquimolekulare Losungen des gleichen Stoffes in verschiedenen Lösungsmitteln der gleiche sein. Der Verfasser führt aus der Literatur Gründe an, die für ein Zutreffen dieser Bedingungen sprechen. Daß die Lösung einer Flüssigkeit von geringerer Oberdischenspannung in einer von großerer, etwa von Alkohol in Wasser, eine geringere Obertlächenspannung hat als das Wasser. erscheint dem Verfasser nicht als Widerspruch, weil ja in einem analogen Falle auch die Dampfspannung der Lösung nicht kleiner ist als die Dampfspannung des Lösungsmittels.

H. Sentis. Ueber die Oberflächenspannung der Salzlösungen?). Es wird eine Formel abgeleitet, welche den Einflufs des Salzes auf die Oberflächenspannung des Wassers zum Ausdruck bringt. Ist Γ die Oberflächenspannung der Lösung, f die des Wassers, u das Volumen von 100 Mol. Wasser, r das Volumen einer Lösung von n Mol. Salz in 100 - n Mol. Wasser, so ergiebt sich die Wirkung des Salzes durch die Formel:

$$\mathbf{\Phi} = F = \frac{100 - n \cdot f}{100 \text{p}} \cdot \frac{f}{v \cdot u}.$$

⁴) Paul. Mag. 38, 279-285, - ⁴) Compt. rend. 118, 1132-1133.

Φ ist zwischen 0 und 25° unabhängig von der Temperatur; es ist bis zu hohen Concentrationen proportional n. Der Werth Φ n ist für binare Salze etwa 1,56 Dynen für den Centimeter, für ternäre 1,56 + 0,78, für quaternäre 1,56 + 2.0,78 etc. Letztere Beziehrung gilt nur angenähert, wie die folgende Tabelle der Werthe n zeigt:

NELC NaCl KCN NH, NO. NaNO, KCI K.J Na Br 2 7 1.8 1.7 1,6 1,6 1.5 1,5 1.5 K NO. FeSO, Ag NO. ZnSO. CuSO, MgSO. MuSO, KMnO. 1 ,6 1.7 1,7 1,6 1,7 1,6 1,7 1.7 K € 7, H, U, NaClO. CaCL KC10, Sr Cl. Ba CL Cutt. 1,4 1,3 1,3 2,3 2,8 2.5 2,1 LES CL MgCl, MnCl, Pb(NO₂), Zu(NO), Ba (NOa) Sr(NOx), K. 80. 2.6 2.2 2,2 2.5 2.6 2.4 N = 10, $(NH_s)_s SO_s$ NaHSO, $K_t CrO_s$ Mg($C_s H_s O_s$)_s $Sr(C_t H_s O_t)_s$ $Al_s (SO_s)_s$ 2.4 2.0 3.2 Bdl.

(i. Magnanini. Veber die Natur des osmotischen Druckes 1).

— Der Verfasser zeigt, daß die Versuche von Naccari 2) mit der Theorie des osmotischen Druckes in vollem Einklang stehen 3). Bdl.

Walther Loeb. Ueber Molekulargewichtsbestimmung von Wasser löslichen Substanzen mittelst der rothen Blutkörperchen ().

Der Verfasser hat sich mit der von Hamburger ausgearbeiteten Methode der Ermittelung isotonischer Lösungen beschäftigt, ohne Wesentliches darnn zu ändern. Zum Schutz der Blutkörperchen vor Faulnis wurde ihnen Jodoform beigemengt.

Bdl.

J. Verschaffelt. Dampfspannung und Feuchtigkeitsgehalt '). — Das Dalton'sche Gesetz, nach dem die Verdampfungsgeschwindugkeit proportional ist der Differenz zwischen der Maximalweisen F und der bestehenden Dampfspannung f, wendet der Verfasser auf Salzlösungen an. In Berührung mit Luft ist der Glochgewichtszustand erreicht, wenn die Wasserdampfspannung m der Luft genau gleich ist der Maximaltension des Wassers über der Salzlosung. Man kann so den Feuchtigkeitsgehalt der Luft aus der Gleichung $c = \frac{F_s}{F}$ bestimmen, wenn man ein Salz anweidet, dessen Dampfspannungen für verschiedene Temperaturen und Concentrationen bekannt ist. Da einerseits die specifische Vermaderung des Dampfdruckes um so größer, je kleiner das

^{&#}x27;) bazz, chim. ital. 24, 1, 81—90, — ') JB, f. 1893, S. 47, — ') Vgl. JB J. 1893, S. 48, — ') Zeitschr, physik. Chem. 14, 424 432, — ') Bull. acta roy. Sc. 28, 261—275.

Molekulargewicht, andererseits die Erniedrigung der Dampfspa #1 nung der Concentration proportional ist, so sind die Salze ist geeignetsten, die neben einem geringen Molekulargewicht ein große Löslichkeit besitzen, wie z. B. das Lithiumchlorid. Um der Losung eine große Oberfläche zu geben, tränkt Verfasser Asbestpapier mit der Lösung. Es dauert einige Zeit, bis das Gleichgewicht eingetreten ist, dann aber folgt das mit Salzlosung durchtrankte Papier jeder Feuchtigkeitsänderung. Um die Empfindlichkeit der Methode kennen zu lernen, legt der Verfasser in einem Zimmer drei Blätter Filtriepapier, die mit einer Lösung von Lithumchlorid, Calciumchlorid und Calciumnitrat angefeuchtet waren, auf drei Krystallisirschalen und wägt die drei Blätter von Zeit zu Zeit rasch hinter einander. Aus einer der Arbeit beigefügten Tabelle ergiebt sieh, daß die drei Blätter ungefahr gleiche Gewichtsveränderungen erleiden. Verfasser giebt eine Anweisung, wie man auf Grund dieser Versuche mit einer Wage ein selbstregistrirendes Hygrometer bauen kann und hebt hervor. daß man bei diesem Instrumente die Scala nicht empirisch bestimmt, sondern theoretisch berechnen kann. Imgekehrt kann man auch aus dem Feuchtigkeitsgehalt der Luft auf die Dampfspannung einer Lösung schließen, die mit derselben im Gleichgewichte steht, worauf schon Tammann 1), Charpy 2) und Ewan and Ormandy 3) hingewiesen haben.

C. Dieterici. Veber die Dampfdrucke wässeriger Lösungen bei 0° C. $^{\circ}$. — Es wurde eine sehr exacte Methode zur Messung der Dampfdrucke ausgearbeitet; sie beruht auf Messung der Ausbauchungen einer gewellten Metallmembran, wie sie für Aneroidbarometer verwendet werden, mit Spiegel, Fernronr und Scala. In den nebenstehenden Tabellen sind die Concentrationen in Normahtäten, die Dampfdrucke der wässerigen Lösungen in aum. Hig unter p_* und die relativen Dampfdruckerniedrigungen unter p_* mitgetheilt. — Einen Widerspruch mit den Folgerungen

der Dissociationstheorie erblickt der Verfasser darin, daß die Dampfspannungserniedrigungen bei Lösungen von Elektrolyten der Concentration proportional oder schneller als diese anwachsen, während die Theorie fordert, daß, wegen des Rückganges der Dissociation bei höheren Concentrationen, das Anwachsen langsamer erfolgen sollte als die Concentration.

⁹ JB, f. 1888, S. 185 ff 9 JB, f. 1890, S. 171. 9 JB, f. 1882, S. 181 — 9 Ann. Phys. 42, 50, 47—87.

2	ochwefelsaure	~	Phosphorsaure			
Cencen- testion	1 m - pa	fru =	Concen- tration	$\frac{p_w - p_v}{p_w}$	31.0	
0,007	0,01535	4,535	0,984	0.02378	4,510	
1,040	0,0363	4,452	2,278	0,05254	4,377	
1,903	0,0728	4 284	4,020	0.1059	4,135	
Market 1	0,1199	4,065	7,914	0.2442	3,496	
3,792	0,2059	3.664	12,74	0.4131	2,710	
4,900	0,3003	3,288	22,47	0.6636	1,557	
3,6193	0,3597	2.952	39,88	0,8626	0,686	
0,164	0,5495	2,077	Na	triumhydroxy	d	
9,430	0,6360	1,679	1,355	0.0414	4,429	
11,60	0,7387	1,206	2,945	0,1030	4,144	
16,19	0,8780	0,569	5,125	0.2201	3,598	
22,18	0,9645	0,164	6.81	0.3234	3,118	
h	aliumhydroxy	đ	8,795	0,4530	2,516	
0,995	0.02832	4,489	11,86	0.6482	E621	
1,959	0,0571	4.356	14.90	0.7756	1,027	
3,232	0,0922	4.196	Ci	CI, + 6H,0		
4,846	0,1557	3.808	0,082	0.0443	4,415	
7,214	0,2495	3,470	1,996	0,1046	4,137	
11.91	0,4386	2,593	4,976	0.2876	3,296	
19,14	0.6655	1,547	10,44	0.5065	2,277	
31,23	0,8614	0,638		Glycerin		
	Calciumjodid		2.309	0,04065	4.432	
0,992	0,0440	4,417	5,581	0.1072	4,125	
2.032	0,1069	4.122	9.581	0.1813	8,787	
40045	0,3432	3.033	20.16	0,3255	3,118	
6,934	0,3065	2,285	39,51	0.5012	2,305	

Die Gefrierpunkte verhalten sich der Theorie entsprechend. Der Unterschied zwischen den Curven der Erniedrigung des Dampfdruckes und des Gefrierpunktes läfst sich darauf zurückführen, daß die Parallehtät nur bestehen würde, wenn man die Verdünnungswärmen bei dem Kreisprocefs vernachlässigen dürfte, was nicht der Fall ist. Auch wenn man den Gefrierpunkt einer Losung aus dem Schnittpunkt der Dampfdruckeurven von Losung und Eis bestimmt, ergiebt sich, daß der Satz von van 't Hoffüber die Proportionalität von osmotischer Arbeit beim Gefrierpunkt des Lösungsmittels und Gefrierpunktsdepression nur bis zu Concentrationen von 0,1 bis 0,15 n mit 1 Proc. Sieherheit gut. Ber hoheren Concentrationen ergeben sich aus den Zahlen von Frscher über die Dampfdruckeurven von Wasser und Eis sehr

große Abweichungen, für normale Lösungen schon solche vor 8 Proc. — Der Verfasser giebt zum Schluß eine kinetische Ableitung der Lösungsgesetze, welche gestattet, den Factor i stat auf die elektrolytische Dissociation auf die Verschiedenheiten der Wirkungssphären* der Molekule des gelösten Stoftes gegenüber den Molekulen des Lösungsmittels zurückzuführen. Bdl.

Svante Arrhenius. Leber die Proportionalität zwischen Gefrierpunktserniedrigung und osmotischem Druck 1). — In der vorstehenden Abhandlung hat Dieterici auf Grund der Zahlen von Fischer über die Dampfdrucke von Wasser und Eis unter 10th die Proportionalität zwischen Gefrierpunktsermedrigung und osmotischem Druck bestritten. Es sind aber die Zahlen von Fischer sehr fehlerhaft. Benutzt man die von Juhlin bestimmten Werthe, so ergiebt sich die Proportionalität zwischen Gefrierpunktsermedrigung und osmotischem Druck, noch wenn die erstere 180 beträgt, mit einer innerhalb der Fehlergrenzen bleibenden Abweichung. Bdl.

C. Dieterici. Ueber die Beziehung von Gefrierpunktsdepression und osmotischem Druck von Lösungen 1). - Der Verfasser gesteht zu, daß die Beobachtungen von Fischer mangelhaft sind und daß die aus ihnen gezogenen Schlüsse nicht zutreffen. Daß aber allgemein Proportionalität zwischen Gefrierpunktsdepressionen und osmotischem Druck bis zu Gefrierpunktserniedrigungen von 100 bestehe, ist micht richtig. Der Verfasser leitet durch einen Kreisprocess eine strenge Formel für die Beziehung zwischen osmotischem Druck und Gefrierpunktserniedrigung ab. Darin spielt auch die Verdünnungswarme und die Differenz der specifischen Wärmen des Lösungsmittels im festen und flüssigen Zustande eine Rolle. Nur wenn die Verdünnungswärme 0 ist, gilt für Wasser, und nur für dieses aus einem mehr zufälligen Grunde die Proportionalität bis zu Depressionen von 10°. Für andere Lösungsmittel gilt auch bei der Verdunnungswärme 0 die Proportionalität nicht so weit. Des Verfassers Formel, die auch die Verdinnungswärme berücksichtigt, ergiebt für Chlornatrium, Chlorkalium und Chlorcalcium auch bei hohen Concentrationen eine ausgezeichnete Uebereinstimmung zwischen den aus den Dampfdrucken und aus den Gefrierpunktserniedrigungen berechneten osmotischen Drucken. Bell.

Thomas Ewan. Veber den osmotischen Druck von Lösungen von endlicher Concentration '). — Unter Berücksichtigung der Ver-

⁾ Ann. Phys. (2] 51, 493-499, -) Duselbst [2] 52, 263-274, -) Zeitschr, physik, Chem. 14, 409-423.

munungswarmen und der beim Verdünnen auftretenden Volumensiderungen leitet der Verfasser durch einen Kreisprocefs eine such für höhere Concentrationen streng gültige Formel für den Ansammenhang zwischen osmotischer Arbeit und Gefrierpunktsunisdrigung ab. Es ergiebt sich daraus auch eine Formel für die Berchnung der Dampfdruckerniedrigung aus der Gefrierpunktsernedrigung, die zwischen Concentrationen von 1,8 bis 16,8 g Wasser auf 1 g Schwefelsäure, also bei Gefrierpunktserniedrigungen von 2,3 bis 60,3" mit der Beobachtung gut übereinstimmt. Gewisse Felder in der von Dieterici (siehe S. 48) gegebenen Ableitung werden dabei berichtigt. Es werden ferner strenge Formeln für den Zusammenhang zwischen osmotischem Druck und Concentration abgeleitet. Die Molekulargefrierpunktsermedrigung ist größer, als Im Ausdruck 0,02 Tr W entspricht, wenn die Verdunnungswärme positiv ist, und kleiner, wenn sie negativ ist. Fur Rohrzucker widen die Verdünnungswärmen aus den Gefrierpunktserniedrirungen berechnet und experimentell bestimmt. Die Abweichungen and zum Theil sehr beträchtlich. Bdl.

A. Ponsot. Beziehung zwischen den Maximaldampfspannungen wasser, Eis und einer Salzlösung beim Erstarrungspunkt laser Losung 1). — Es wird die Formel abgeleitet:

$$RT\log \frac{F}{f} = E\left[\frac{l_0}{T_0}\left(T_0 - T_1\right) - \left(C_1 - C_2\right)T\left(\frac{T_0 - T}{T} - \log \frac{T_0}{T}\right)\right].$$

bru bedeuten F und f die Dampfspannungen des Wassers und des Eises resp. der damit im Gleichgewicht befindlichen Lösung, C das mechanische Wärmeäquivalent, I_0 die Schmelzwärme des Fises, C_a und C_1 die specifischen Wärmen von Wasser und Eis, I, und I_1 der absolute Erstarrungspunkt des Wassers und der Lösung. Zur Prüfung der Formel dienten die Werthe f von Juhlin und von Fischer. Die beobachteten Dampfdrucke stimmen mit den berechneten noch bis zu Depressionen von 10^o berein.

J. J. van Laar. Ueber die genauen Formeln für den osmouschen Druck, für die Aenderungen der Löslichkeit, für Gefrierpunkts- und Siedepunktsänderungen, und für die Lösungs- und Verdünnungswärmen bei in Lösungen dissociirten Körpern²). — Es kann auf die auf der Grundlage des thermodynamischen Potentials durchgeführte Rechnungsweise, die auch für concentrirte Lösungen gultige Formeln ergiebt, nur hingewiesen werden. Bdl.

^{&#}x27;) Compt rend 119, 731-733. - ') Zeitschr. physik. Chem. 15, 456-197.

F. W. Küster. Teber Löslichkeitsverminderung. Vorläufige Mittheilung 1). - Wie ein gelöster Stoff den Dampfdruck des Lösungsmittels herabdrückt, verriugert er auch dessen Löshehkeit in emem zweiten Losungsmittel und man kann, wie Nernst 3) gezeigt hat, auch diese Loslichkeitsverminderung ebenso wie die Dampfdruckerniedrigung zur Bestimmung des Molekulargewichtes des gelösten Stoffes benutzen. Voraussetzung ist, daß das zweite Lösungsmittel in dem ersten nicht zu sehr löslich ist und nicht zu viel von diesem selbst auflöst. Der Verfasser prüfte die Verwendbarkeit des Phenols als erstes, einer Salzlosung als zweites Lösungsmittel. Die Löslichkeit des Phenols vor und nach Zusatz des gelösten Stoffes in der Salzbisung wurde maßanalytisch bestimmt. Es zeigte sich bei Verwendung von Benzol, Chloroform und Vinvltribromid als gelöste Stoffe, dass sich constantes Molekulargewicht nur ergiebt, wenn man für die Volumenanderung, die das Phenol durch die Auflösung der untersuchten Körper erfährt, eine Correction anbringt. Die "Constante", die an Stelle des theoretischen Werthes 1 in die Gleichung einzuführen ist, damit man das Molekulargewicht erhält, ist im Mittel 1,15, schwankt aber beträchtlich. Aehnliche Schwankungen ergeben sich auch aus Versuchen von Nernst mit anderen Losungsmitteln. Sie sind darauf zurückzuführen, daß z. B. in dem vom Verfasser untersuchten Beispiel das Phenol aus der Salzlösung Wasser aufnimmt. Setzt man zum Phenol Benzol, so wird dadurch die Löslichkeit des Wassers erniedrigt. Es wird also die Anzahl der im Phenol gelösten Molekule kleiner, als dem Zusatz von Benzol entspricht, und dadurch wird auch die Löslichkeitserniedrigung kleiner. Bdl.

F. W. Küster. Ueber eine auf Titration gegründete Methode der Molekulargewichtsbestimmung an gelösten Substanzen). — Es wird die Ausführung der oben erwähnten Molekulargewichtsbestimmungen von Benzol, Chloroform und Vinyltribromid aus der Löslichkeitsverminderung des für sie als Lösungsmittel dienenden Phenols in gesättigter Kochsalzlösung beschrieben. Die Bestimmung des gelösten Phenols erfolgte maßanalytisch durch Versetzen der wasserigen Phenollösung mit gemessener Bromid-Bromatlösung und Zurückmessen des überschüssigen freien Broms mit Jodkalium und Thiosulfat.

Bdl.

C. E. Linebarger. Einige Modificationen von Beckmann's Siedeapparaten 1). — Der Verfasser empfiehlt statt der geneigten

Ber. 27, 324—428.
 JB. t. 1890.
 211.
 Ber. 27, 325—431.
 Chem. News 69, 279—280.

cmen senkrechten Kühler zu benutzen, weil dieser gestattet, auch pulverförmige Substanzen ohne Verlust in den Siedeapparat einzuführen. Man verwendet am besten ein oben erweitertes siederohr, damit der Stopfen den Rückflufskühler neben dem Ibermometer bequem aufnehmen kann. Das obere Ende des Rukhufskühlers verschliefst man durch ein engeres, oben offenes, unten zugeschmolzenes Rohr, welches seitliche Oeffnungen in der Nähe des unteren Endes enthält. Dadurch wird eine vollstädigere Condensation des Dampfes erreicht. Der Verfasser empficht auch die Verwendung eines aus vergoldetem Kupfersiech hergestellten inneren statt des gewöhnlichen Liebig'schen Ruhlers.

Victor Gernhardt. Ueber eine Vorrichtung zur Verhütung de Siedeverzuges 1). — Statt des eingeschmolzenen Platinstiftes ann man auch einen oder mehrere angeschmolzene Stifte von odem Einschmelzglas zur Anshebung des Siedeverzuges benutzen.

Ernst Beckmann. Beiträge zur Bestimmung von Molekulargroßen. 1. Zur Praxis der Siedepunktsmethode 2). - Bei den Apparaten ohne Dampfmantel ist der eingeschmolzene Platinstift la geeignetste Mittel, den Siedeverzug aufzuheben. Rothes Einschmelzglas hat der Verfasser für diesen Zweck schon früher verwender (vgl. Gernhardt, vorstehendes Referat). Es leistet aber audt so viel wie der Platinstift. Die Verwendung von Füllunterial zur Erreichung eines constanten Siedens hat der Verlasser zuerst gelehrt. Es werden für die Apparate mit Dampfmantel Dampfmäntel aus Porcellan beschrieben. Ferner wird die geeignetste Form des Siederohrs, Rückflusskühlers, des Heizkastchens, der Brenner und der Pastillenpresse besprochen und he Einführung der zu untersuchenden Substanz in Pastillen upfohlen. Die Handhabung des vom Verfasser angegebenen thermometers wird erlautert. Es wird die Correction angegeben, de anzuwenden ist, wenn man das Thermometer bei verschiedenen Imperaturen benutzt. Sie ist meist so klein, dass sie vertænlässigt werden kann. Der Verfasser wahrt sich gegenüber Raoult die Priorität für Einzelheiten in der Ausführung der redemethode.

C. E. Linebarger. Die Siedepunkte verdünnter Lösungen von Wasser in Alkohol und in Aether 1). --

¹⁾ Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 328. — *) Zeitschr. physik. Chem. 15, 656-680. — *) Chem. News 70, 52-53.

Siedepunkte v (756 m Theile Wasser Alkol	m) in 100 Thla.	Siedepunkte von Aether (750 mm) Theile Wasser in 100 Thln Aether				
U	7h.1°	0	34,40			
0,241	75,090	0,122	34,322			
0,876	78,078	0,176	34,299			
1,810	78,053	0.178	34,295			
2,443	78,009	0,311	34,235			
4,497	. 77,990	0.417	34,210			
3.898	78,011	0.517	34,180			
9,222	78,088	0,657	34,158			
10,650	78,198	0.*21	84.128			
16,856	78,440	1.092	34,098			
18,781	75,5×3	1,320	34,074			
		1.326 (gesattigt)	34,070			

Bal.

F. M. Raoult. Die Dichten gesättigter Dämpfe und ihre Beziehungen zu den Gesetzen der Erstarrung und Verdampfung der Lösungsmittel 1). - Der theoretische Zusammenhang zwischen Dampfdruckerniedrigung, Siedepunktserhöhung und Gefrierpunktserniedrigung wird erläutert. Eine Abweichung von dem theoretischen Werthe der Dampfdruckerniedrigung stellt sich scheinbar heraus, wenn man annimmt, dass die gesättigten Dämpse die theoretischen Dichten haben. Umgekehrt können die gefundenen Abweichungen dazu dienen, das Verhältnifs der wirklichen Dampfdichten zu den theoretischen festzustellen. Dieses Verhältnifs hat Raoult für verschiedene Lösungsmittel bestimmt. Es ist für Wasser 1,02, Alkohol 1,01, Aether 1,04, Schwefelkohlenstoff 0.99, Benzol 1.01 und Essigsäure 1.63. Diese Zahlen stimmen ausgezeichnet mit den von Ramsay und anderen experimentell direct bestimmten Dichten der gesattigten Dämpfe im Vergleich zu den theoretischen Dichten überein. Bdl.

Harry C. Jones. Veber die Bestimmung des Gefrierpunktes von verdunnten Lösungen einiger Säuren, Alkalien, Salze und organischen Verbindungen 2). — Verfasser hat zunächst die Dissociation von Lösungen von Chlorwasserstoff in Wasser in Concentrationen zwischen 0.1228 bis 0.001 222 normal untersucht. Bei der letztgenannten Concentration beträgt der Dissociationsgrad 99,2 Proc., bei ersterer S8,8 Proc. Die Säure dissociirt stärker als

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 187-190. - 1) Daselbst 12, 623-656.

by- Salze und die Dissociation nimmt mit steigender Concentraio 11 regelmäßig ab. Die Schwefelsäure, in Lösung von 0,1165 bis 1001345 normal untersucht, zerfallt in drei Ionen, wohei aus der Get rierpunktserniedrigung nicht hervorgeht, inwieweit Spaltung in H vand HSO, und 2H und SO, vor sich geht. Bei der größten Verslünnung betrug der Dissociationsgrad 93.2 Proc., bei der gevin 27sten 53.1 Proc. Mrt steigender Concentration sinkt demonch he Dissociation erheblich. Die Säure ist weniger dissociirt als ihr Kaliumsalz. Die Resultate bei der Salpetersäure, die in Lossingen von 0,1059 bis 0,001 054 normal untersucht wurde, waren ansalog denen bei der Salzsäure. Die erhaltene louenspaltung lag zwischen 100,8 und 86,6 Proc. Die Dissociation der Phosphorsaure ist weit geringer, und die Säure wohl bei den untersuchten Concentrationen nur in zwei lonen zerfallen. Eine Säure von 10011093 normal zeigte eine Dissociation von 88,8 Proc., eine Soure von 0,1717 nur 21,0 Proc. Lösungen von KOH von 0001069 normal bis 0,1109 normal zeigten Dissociationsgrade, die von 98,0 Proc. regelmäßig auf 82,3 Proc. sanken. Kalihydrat 18t fast in gleichem Mafse wie k Cl dissociirt, aber geringer als du Salzsaure. Während eine Lösung von 0,001 058 normal Na OH den Dissociationsgrad von 100 Proc. aufwies, zeigte eine Lösung va 0,093 30 nur 50,9 Proc. Während die Ammoniaksalze normal dissociirt sind, ergeben sich für das Ammonhydrat abterm niedrige Werthe. Eine Lösung von 0,002 310 normal ergab de Ionenspaltung von 21,4 Proc., eine Lösung von 0,05016 normal hatte den Dissociationsgrad von 3,8 Proc. Concentrirtere Lösungen hanten nicht gemessen werden, da sonst Fehler durch Verdistung von Ammoniak entstehen. Kaliumcarbonat ist weitgehend descert, eine Lösung von 0,00135 normal zeigte den Dissociationsgrad von 98,6%. In einer Lösung von 0,001515 war Na CO, zu 384 Proc. in Ionen zerfallen, also ebenso stark wie das Kalium-Sabonat. Bei zunehmender Concentration sinkt jedoch die Disvation von Na₂CO₃ schueller. Ein Vergleich mit den von habtrausch durch Leitfähigkeit ermittelten Dissociationen ergab The gentigende Uebereinstimmung. Ferner wurde eine Reihe von otzanschen Substanzen geprüft, hauptsächlich zu dem Zwecke, de Constante für das Wasser mit moglichster Genauigkeit zu ermitteln. Beim Rohrzucker ergab sich dabei das überraschende lesstat, daß die Molekularermedrigung bei einem gewissen l'unite ein Minimum zeigt, und von diesem an sowohl bei größerer als such geringerer Concentration zunimmt. Das Minimum liegt etwa bei 0,1 normal; genau ebenso verhält sich Dextrose. Bei

Harnstoff wird die Mol.-Erniedrigung von 0,1 normal an constant für höhere Concentrationen. Phenol zeigt kein Minimum. Auch für Aethyl- und Propylalkohol wird der Werth der Constante für Concentrationen über 0,1 normal unveränderlich. Bei verdünnteren Losungen ist die Erniedrigung bei C₂ H₅ O H größer als bei dem Homologen. Eine Lösung von Bernsteinsäure von 0,002 023 war zu 20,3 Proc., eine Lösung von Essigsäure von 0,002 387 zu 10,8 Proc. dissociirt. Diese Werthe bei der Bernsteinsäure weichen beträchtlich von denen von Ostwald aus der Leitfähigkeit ermittelten Werthen ab. Aus den Daten für Harnstoff, Aethyl- und Propylalkohol berechnet sich die Constante für das Wasser zu 1,87, während van 't Hoff dafür 1,89 berechnete. Mr.

Spencer U. Pickering. Prüfung einiger neuerer Gefrierpunktsbestimmungen 1). - Verfasser unterzieht die Arbeiten von H. Jones 2) einer eingehenden Kritik, aus der sich ergab, daß Nichtelektrolyte ehenso wie Elektrolyte eine abnorm hohe Gefrierpunktserniedrigung besitzen. Verfasser stellt Jones' Resultate graphisch dar und es ergeben sich Abweichungen sowohl von den Tabellen von Loomis und Raoult, als auch von den vom Verfasser früher gefundenen Werthen. Auch mit den Tabellen, die sich aus Kohlrausch's Leitfähigkeitsbestimmungen ergeben, stimmen die Werthe von Jones schlecht überein. Während bei Verfassers früheren Untersuchungen ein Fehler von 0,001° vorhanden war, sind in den Angaben von Jones Fehler von mindestens 0,01° enthalten. Hierdurch erklären sich die Abweichungen von den Zahlen anderer Autoren und hierauf sind auch die von Jones an Nichtelektrolyten beobachteten abnorm holien Gefrierpunktserniedrigungen zurückzuführen. Verfasser bespricht zum Schlufs eingehend die von Jones für Schwefelsäure gefundenen Zahlen, die mit den vom Verfasser früher ermittelten sehr gut übereinstimmen. Bei der graphischen Darstellung dieser Werthe zeigt die Curve an denselben Stellen Knicke, an denen sie Verfasser gefunden hat. Op.

Harry C. Jones. Die Resultate der Messungen der Gefrierpunkte verdönnter Lösungen). — Die Arbeit enthält eine Erwiderung auf Pickering's Kritik über die Untersuchungen des Verfassers. Pickering hatte zur Prüfung der Versuche von Jones die gefundenen Werthe graphisch dargestellt, wobei er von der gefundenen Gefrierpunktserniedrigung ein constantes Viel-

⁴⁾ Chem. Soc. J. 65, 293 = 312. = 4) JB, f. 1893, S. 77 -- 53; vorstehendes Referat. -- 4) Chem. News 69, 249 - 251

faches der Concentration abzog und die Differenz mit der Concentration in Beziehung setzte. Verfasser weist dem gegenüber darauf hin, daß hierdurch die experimentellen Fehler vergrößert werden und zwar in verschiedenem Maße an verschiedenen Stellen.

— In einer an diese Veröffentlichung anknüpfenden Discussion bemerkt Pickering, daß durch seine Correction die Lage der Curve nicht geaudert werde.

E. H. Loomis. Ueber ein exacteres Verfahren bei der Bestimmung von Gefrierpunktserniedrigungen 1). - Eine wesentliche Fehlerquelle der Bestimmungen von Gefrierpunktserniedrigungen erkannte der Verfasser in dem Einflusse des Kältebades auf die Temperatur der Lösung. Um diese Fehlerquelle möglichst klein zu machen, umgiebt der Verfasser die Gefrierröhre mit einer Kaltemischung, dem "Schutzbad", deren Temperatur nur 0.30 unter der zu bestimmenden Gefriertemperatur liegt. Aufserdem macht er die Gefrierröhre länger als sonst, um auch die Einwirkung der Außentemperatur möglichst auszuschließen. Die Gefrierröhre bringt man zunächst 20 Minuten in das Schutzbad, um alle Theile auf 00 abzukühlen, dann in ein "Gefrierbad" von - 10° zur Eisbildung und dann in das "Schmelzbad" von 0°, in welchem schon durch Umrühren das Eis fast zum Verschwinden gebracht wird. Sobald das geschehen ist, kommt die Gefrierröhre wieder in das "Gefrierbad", wo die Temperatur auf 0,1 bis 0,2° unter den Schmelzpunkt fällt und von da schnell in das Schutzbad. Damit sich das Thermometer sicher einstellt, wird sein Ende beständig mit einem elektrisch betriebenen Hummer geklopft Gleichzeitig wird die Flüssigkeit im Gefrierbade und Schutzbade gerührt. Das Thermometer erreicht nach zwei Minuten seinen luchsten constanten Standpunkt. Die Bestimmungen sind auf 0,001° genau. Die Correction für die Concentrationszunahme in Folge der Eisausscheidung ist klein und leicht zu berechnen. — In der umstehenden Tabelle bezeichnet m die Anzahl Grammmoleküle im Liter der Losung. Die Resultate, die im Allgemeinen mit den nach der Leitfähigkeit zu erwartenden gut übereinstimmen, stehen im guten Einklang mit den von Jones 2) nach anderen Methoden erhaltenen.

¹⁾ Ann. Phys. [2] 51, 500-523. - 1) JB. f. 1893, S. 77; dieser JB., S. 54.

Molekularerniedrigung	-	.1	l
Market British Bank		225	

374	Na Cl	Kohr- zucker	MgSO,	11,80,	С, Н, . ОН	H2PO4	Harn- stoff
0,01	3,674	1,705	2,662	4,493	1,720	2,310	1,722
0,02	3,597	1,778	2.554	4.310	1,755	2,172	_
0.03	3,560	1.818	2,473		1,769	_	1.760
0.04	3,541	1,822	2,442	_	1.822	_	_
0.05	3,531	1,812	2,399	4,130	1.757	2,007	1.813
0,06	3,529	1,858	2,362	-	1.799		-
-0,07	8,510	1,865	2,319	-	_	- ()	_
0.10	8,484	1,897	2.231	3,968	1,925	1.886	1,924
0,15	-	1.923		-	1,830		
0,20	3,489	1,969	2,079	3,850		1,791	1,835
							Bill.

F. Kohlrausch. Bemerkung zu der obigen Abhandlung von Herrn Loomis 1). — Die Uebereinstimmung der Resultate von Loomis mit denen von Jones erstreckt sich nicht auf die von Jones später mitgetheilten Versuchsergebnisse?). Es wäre mögheh, daß das von Jones gewählte sehr große Thermometer zu Fehlern Veranlassung gab, wegen der Unvollkommenheit seines Wärmeausgleiches oder wegen elastischer Nachwirkungen in Folge der durch die beträchtlichen Höhenunterschiede der Quecksilbersäulen verursachten Druckschwankungen.

Harry C. Jones. Die Ermedrigung des Gefrierpunktes des Lösungsmittels durch Elektrolyte³). — Eine wiederholte Nachprüfung ergab, daß die von Kohlrausch oben angeführten Gründe einen in Betracht kommenden Fehler der Bestimmungen des Verfassers nicht verursacht haben können. Es scheint aber, daß die Prüfung der untersuchten Stoffe durch Loomis nicht ausreicht, um deren chemische Reinheit zu garantiren. Vielleicht berühen hierauf die namentlich bei verdünnteren Lösungen hervortretenden Abweichungen.

Mejer Wildermann. Der experimentelle Beweis der van 't Hoff'schen Constante, des Arrhenius'schen Satzes, des Ostwald'schen Verdunnungsgesetzes in sehr verdunnten Lösungen 1). - Einen Hauptfehler der bisherigen Gefrierpunktsbestimmungen hat Lewis (siehe S. 60) hei seiner Methode vermieden. Er be-

¹⁾ Ann. Phys. [2] 51, 524 528. 5 JB f, 1898, S, 82, 83 2) Ann. Phys. [2] 53, 392-395. - 5 Zeitschr. physik. Chem. 15, 337-357.

steht Clarin, dass der Gefrierpunkt des Wassers meist falsch bestimmt wird, weil sich in der unterkühlten Flüssigkeit, wenn diese aus reinem Wasser besteht, eine zusammenhangende Eiskapsel um das Thermometer bildet, die die Wärme schlecht leitet. In Lösungen bildet sich diese Kansel nicht. Bei Vermeidung der Eiskansel in allen Fallen erhielt der Verfasser für Rohrzucker zwischen 0.019 and 0.056 Mol. im Liter die Constante 1843 bis 189, für Harnstoff zwischen 0.009 und 0.1112 Mol. 186,1 bis 195,8, für Alkohol 2888chen 0.006 und 0.204 180.8 bis 186.9. Die zu niedrigen Werthe bei Alkohol sind wahrscheinlich durch ungenaue Gehaltsbestummungen verursacht. Die van 't Hoff'sche Constante ist 189, wenn die Schmelzwarme des Wassers 79, und 187, wenn sie O Cal. beträgt. Man kann sich von den Fehlern bei der Unterwehung von reinem Wasser unabhängig machen, wenn man die betrierpunktserniedrigungen meht vom reinen Wasser aus rechnet. sondern von einer verdunnten Lösung, indem man also die durch seiteren Zusatz des gelösten Stoffes verursachte Erniedrigung zur Berechnung der Molekulardepression benutzt. Man erhält dann wohl aus den Bestimmungen des Verfassers als aus denen von Johns 1) nahezu die theoretische Constante. - Einen Beweis des Arrhenius'schen Satzes erblickt der Verfasser darin, daß seine beobiehtungen an Schwefelsäure, Chlorkalium, Dichloressigsäure, Inchloressigsäure und o-Nitrobenzoësäure Dissociationswertlie rzehen, die zum Theil den aus der Leitfahigkeit berechneten habe liegen. Theilweise sind die Unterschiede recht beträchtlich. Die aus den Gefrierpunktserniedrigungen berechneten Dissoustionsgrade von Dichloressigsäure und o-Nitrobenzoesäure ergeben eme ziemlich gute Constante des Ostwald'schen Verdünnungs-Ametres. Bill

Mejer Wildermann. Zur Bestimmung des Gefrierpunktes bes Wassers?). – Es wurde experimentell geprüft, ob die Bildung der Eiskapsel um das Thermometer in reinem Wasser thatsächlich den Fehler der Bestimmung des Gefrierpunktes verursacht. Die Bildung der Eiskapsel wurde vermieden, indem im Wasser de Eisabscheidung bewirkt wurde, ehe das Thermometer eingestet wurde. Es ergab sieh dann immer, daß bei Vermeidung der Eiskapsel der Gefrierpunkt um 0,0015 bis 0,0017° höher gefinden wurde, als bei Bildung der Eiskapsel. Derselbe Unterstand hefs sieh auch aus den Versuchen mit Rohrzucker, Alkohol and Harnstoff berechnen.

⁾ Dieser JB. S. 54. - *) Zeitschr. physik. Chem. 13, 358-364.

Percy Benedict Lewis. Methode zur Bestimmung der Gefrierpunkte von sehr verdünnten Lösungen 1). — Wildermann veröffentlicht die Beschreibung der von dem inzwischen verstorbenen Verfasser ausgearbeiteten Methode, deren sich Wildermann selbst bei seinen Versuchen bedient hat. Die Beobachtungen erfolgten meist mit Hülfe eines in 1,1000° eingetheilten Thermometers. Es wurden die Bedenken geprüft, die Kohlrausch (vgl. S. 58) gegen die Verwendung eines zu langen Thermometers erhoben hat. Nach der Ansicht von Wildermann ist die Methode des Verfassers, deren Einzelheiten hier nicht wiedergegeben werden können, für Depressionen bis 0,2° die bestmogliche; für höhere Depressionen kann sie noch verbessert werden.

W. Nernst und R. Abegg. Ueber den Gefrierpunkt verdünnter Lösungen 2). - Die Unterschiede der Bestimmungen von Jones und von Loomis (dieser JB, S, 54 u. 57) lassen darauf schliefsen, dass sie durch eine noch nicht erkannte Fehlerquelle verunziert sind. Diese fanden die Verfasser darin, dass die abgelesene Gefriertemperatur meht die richtige ist, sondern dass sie beeinflusst ist einmal durch die Strahlung und Leitung vom Kühlgefäfs und sodann dadurch, daß das Gleichgewicht zwischen Eis und Flussigkeit sich nicht momentan einstellt. Als Convergenztemperatur to bezeichnen die Verfasser die Temperatur, der die Lösung zustreben würde, wenn kein Gefrieren stattfinden würde. Es ergiebt sich t_0 aus den Temperaturen t_1 und t_2 , die unter bestimmten Bedingungen, insbesondere bei bestimmter Rührgeschwindigkeit und bestimmter Temperatur des Kühlbades, das Gefriergefäß in den Zeiten z, und z, einnimmt, wenn keine Eisausscheidung erfolgt. Es gilt dann die Newton'sche Gleichung

$$k(z_2 - t_1) = log \ nat \ \frac{t_0 - t_1}{t_0 - t_2}$$

k und t_s werden durch besondere Versuche bestimmt. Weil die Einstellung des Gleichgewichtes zwischen Eis und Lösung nicht momentan erfolgt, ist die beobachtete Temperatur t zur Zeit s von der wahren Gefriertemperatur $T_{\mathfrak{g}}$ verschieden. Sind zu den Zeiten $s_{\mathfrak{g}}$ und $s_{\mathfrak{g}}$ die Temperaturen $s_{\mathfrak{g}}$ und $s_{\mathfrak{g}}$ beobachtet worden, so gilt:

$$K(z_2-z_1) = \log nat \frac{T_1-t_1}{T_0-t_2}.$$

¹) Zeitschr. physik. Chem. 15, 365—385. — *) Daselhst, S. 681—693.

Aus beiden Gleichungen ergiebt sich durch Superposition:

$$t' - T_0 - \frac{k}{K} (t' - t_0).$$

K läfst sich experimentell aus der Geschwindigkeit bestimmen, mit der sich das Gleichgewicht zwischen Lösung und Eis herstellt. Für reines Wasser und Lösungen von Chlornatrium und Alkohol bat K einen so großen Werth, daß die Correction vernachlässigt werden kann. Dagegen ist die Correction wesentlich bei der Einstellung des Gleichgewichtes zwischen Eis und Rohrzuckerlösung. Hier führt die Correction für Concentrationen zwischen 0,018 und 0,127-normal zu constanten Werthen der Molekulardepression, die mit dem theoretischen Werthe übereinstimmen. Wegen des größeren Eintlusses der Convergenztemperatur bei den Versuchsatziordnungen von Loomis und von Jones und wegen der Nichtbewinksichtigung der langsamen Gleichgewichtseinstellung sind der men Werthe fehlerhaft.

A. Pousot, Ueber eine neue Methode zur Bestimmung der G - freerpunktserniedrigung von Lösungen 1). - Man sucht eine unten, von der Seite und von oben das Gefäß, in dem sich i e zu untersuchende Lasung befindet. Da die Temperatur eines three ilweise geschmolzenen Kryohydrats ganz constant bleibt, ist die untersuchende Lösung auf allen Seiten von constanter Tem-Per tatur umgeben und nimmt diese genau an. Die durch Strahlurig und Leitung verursachten Fehler der Temperaturbestimmung fallen weg. Wenn sieh in der Lösung Eis abgeschieden hat und der Temperaturausgleich vollständig ist, nimmt man eine Probe des flussig gebliebenen Autheils der Lösung heraus und analysirt es. Dadurch bestimmt man direct die Zusammensetzung der mit dem Eis im Gleichgewicht befindlichen Flüssigkeit und braucht keine Correction für die Concentrationsanderung durch Eisab-Die Gefäße aus Messing, die das Kryohydrat enthalten, sind mit Tuch umkleidet, um die Strahlung von außen zu changren. Das Rühren erfolgt, indem das die untersuchte Lösung enthaltende Gefäß gedreht wird, während das Thermometer, ein Glasstab und ein Glasrohr feststehen. Zur Bestimmung des Nulllauxies bringt man in die umgebenden Gefäße statt des Kryoboltates Wasser mit Eis und umgiebt sie von aufsen mit einer hatemischung von -1 bis -2° .

Richard Abegg. Studien über Gefrierpunkte concentrirter

⁵ Compt rend. 118, 977-980.

Lösungen 1). — Um über die Abweichungen concentrirter Lösungen von den Gasgesetzen einen Aufschlufs zu erhalten, hat der Verfasser Gefrierpunktserniedrigungen bis zu 15°, bei Concentrationen bis über 7-normal gemessen. Untersucht wurden wässerige Lösungen von Rohrzucker, Glycerin, Citronensäure, Weinsaure, Aethylalkohol, Methylalkohol, Ameisensäure, Essigsäure, Aceton, Chloralhydrat, Propylalkohol, Isopropylalkohol, Propionsäure, Aliylalkohol, Methylformiat, Methylacetat, Aethylformiat, Dextrose, Lävulose und Milchsäure. Es wurden die molekularen Gefrierpunktserniedrigungen berechnet nach der Definition von Arrhenius, wonach eine Losung normal ist, die 1 g-Mol. im Liter der Lösung enthält und nach der von Raoult, die die Gehalte in Grammmolekülen für 1000g Wasser angiebt. Bei der Concentrationsrechnung nach Arrhenius steigt die Molekularerniedrigung für die meisten Stoffe - eine Ausnahme macht nur die Propionsäure - bei steigender Concentration stark an. Es ist die Abweichung bei den verschiedenen Stoffen deren Molekulargewicht nahezu proportional. Berechnet man dagegen die Molekularerniedrigungen nach Itaoult, so sind die Abweichungen von dem Normalwerth auch bei höheren Concentrationen ziemlich klein und ebenso oft negativ wie positiv. Em deutlicher Einfluß des Molekulargewichtes und der Constitution ist nicht zu erkennen. Die nach der Arrhenius schen Rechnungsweise erhaltenen Regelmäßigkeiten in den Abweichungen liegen wahrscheinlich mehr in der Rechnungsweise als in den Dingen selbst. Führt man die nach Raoult erhaltenen zu kleinen Depressionen auf Polymerisation der gelösten Moleküle zurück und extrapolirt auf die Polymerisation des reinen, nicht gelösten, Stoffes, so erhält man vielfach, namentlich bei den Fettsauren. bei Propyl- und Allylalkohol, nicht aber bei Methyl- und Aethylalkohol, Polymerisationswerthe, die mit den von Ramsav und Shields aus den Temperaturcoëfficienten der Oberflächenspannung erhaltenen qualitativ übereinstimmen. - Es wurden ferner die Gefrierpunkte concentrirter Losungen in Eiscssig von Methylacetat. Aethylformiat, Aethylacetat, Propylacetat, Aethylbutyrat, Amylformiat, Amylacetat, Aethylvalerat, Phenol und Benzaldehyd und in Benzol von den genannten Estern und von Aethyloxalat und von Anethol bestimmt. Auch hier ergab die Rechnungsweise nach Arrhenius meist ein starkes Austeigen, die nach Raoult immer ein dem Zahlenwerthe nach geringeres Fallen der Molekulardepression bei steigendem Molekulargewicht. Es wurde nach den

¹⁾ Zeitschr. physik Chem. 15, 208-261.

son Arrhenius abgeleiteten Beziehungen zwischen Gefrierpunktsermedrigungen und osmotischer Arbeit der Betrag der Abweichung beider von den theoretischen Werthen berechnet. Die osmotischen Arbeiten, die bei der Verdünnung der Lösungen gewonnen werden, Sud weniger mit der Concentration veranderlich, wenn man nach Raoult als wenn man nach Arrhenius die Concentrationen bewehnet. Der Einflufs der Verdünnungswärme auf die Beziehung Mischen Gefrierpunktserniedrigung und osmotischer Arbeit ist in den untersuchten Fallen geringfügig. Es werden die Gründe discatirt, die für die Concentrationsrechnung nach Arrhenius und nach Raoult angeführt werden können. Das Gewicht der Gründe far die Berechnung nach Raoult überwiegt; doch wäre, in Uebervinstimmung mit der Beobachtung, eine zwischenliegende, aber der Raoult'schen naher kommende Rechnungsweise theoretisch um besten begründet. Es lassen sich die Abweichungen der conce ri trirten Lösungen von den Gasgesetzen qualitativ durch diesetben Imstande erklären, auf die nach van der Waals die Abweichangen comprimirter Gase von den einfachen Gesetzen zurückon führen sind. Es fehlt aber für die quantitative Berechnung die Kerrataifs der Molekulcomplexe, die in den concentrirteren Lösungen sie ler Stoffe neben den einfachen Molekülen vielfach vorhanden arick. - Es wurden auch die Gefrierpunktserniedrigungen gemeinarmer Lösungen mehrerer Stofte bestimmt. Sie sind namentlich fur concentrirte Lösungen größer als die Summe der Depressionen ber enzelnen Stoffe. Untersucht wurden in wasseriger Lösung he Paare Rohrzucker und Methylalkohol, Glycerin und Aethylalkohol, Aceton and Aethylalkohol and Glycerin and Rohrzucker. Es lassen sich die Depressionen der Gemische aus den empirischen formeln für die Depressionen der einfachen Lösungen bei höheren Concentrationen berechnen.

Raoul Pictet. Experimentaluntersuchungen über den Erstarungspunkt verschiedener Mischungen von Alkohol und Wasser.).

Es werden die Erstarungspunkte gewisser Gemische, die die korper in molekularen Verhältnissen enthalten, mitgetheilt. Welche Zesammensetzung die Bodenkörper hatten, ob sie Eis. Alkohol oder Alkoholhydrate waren, wird nicht mitgetheilt, wohl aber Curven und recht hypothetische Erwägungen, aus denen sich die Existenz von Hydraten in den Losungen ergeben soll. In der Tabelle sind die Zeiten Wassermolekile auf 1 Mol. Alkohol und daneben die specifischen Liewichte der Lösungen und die Erstarrungspunkte angegeben.

[/] Compt. rend. 119, 678-682

Mol. Wasser	Spec. Gew.	Erstarrungs- punkt	Mol. Wasser	Spec. Gew.	Erstarrungs- punkt
1	0,8671	- 51,3	10	0,9712	- 10,6
2	0.9047	-41.0	11	0,9732	- 9,4
3	0,9270	- 33,9	12	0,9747	- 8,7
4	0,9417	- 28,7	13	0,9761	- 7,5
5	0,9512	- 23,6	16	0,9793	6,1
6	0,9578	18,9	20	0.9824	5,0
7	0,9627	- 16,0	35	0,9870	- 3,0
8	0,9662	- 14,0	50	0,9916	_ 2,0
9	0,9689	- 12,2	100	0,9962	1,0
	19	,		"	Bdl.

Spencer Umfreville Pickering. Untersuchung einiger Eigenschaften von Chlorcalciumlösungen. II. Lösungswärme 1). — Es wurden die Verdünnungswärmen concentrirter Chlorcalciumlösungen gemessen. Nothwendig war für die Auswerthung der Messungen die Kenntniss der specifischen Wärmen von Chlorcalciumlösungen, weshalb auch diese bestimmt wurden. Die specifischen Wärmen sind bei

39,060 22,6615 12,3944 6,5145 2,3450 1,6957 0,4284 Proc. CaCl_a 0,6253 0,7633 0,8841 0,9370 0,9707 0,9860 0,9994 " "

Die Verdünnungswärmen ergeben sich aus der folgenden Tabelle. Ist die Zusammensetzung der concentrirten Lösung die der angegebenen Formel entsprechende, so bedeutet Verdünnungswärme die Wärme, die bei der Verdünnung von 1 g-Mol. Chlorcalcium von der angewandten auf unendlich kleine Concentrationen bei 17,91° frei wird.

Lösung	Verdünnungs- wärme	Lösung	Verdünnungs- wärme
$CaCl_z + 6H_zO$	5472 4446	$\begin{array}{ll} \text{CaCl}_{2} + & 20 \text{H}_{2} \text{O} \; . \\ \text{CaCl}_{2} + & 50 \text{H}_{2} \text{O} \; . \\ \text{CaCl}_{2} + & 100 \text{H}_{2} \text{O} \; . \\ \text{CaCl}_{3} + & 200 \text{H}_{3} \text{O} \; . \end{array}$	917
$CaCl_{2} + 10H_{2}O$ $CaCl_{2} + 15H_{2}O$	8097	$CaCl_{2} + 1500H_{2}O$ $CaCl_{2} + 3500H_{2}O$	

Die Lösungswärme von 1 Mol. festen, wasserfreien Chlorcalciums in unendlich viel Wasser beträgt 19259 cal., die von 1 Mol. des

¹⁾ Ber. 27, 67-75; vgl. JB. f. 1893, S. 461.

fösten Hydrats $CaCl_2 + 6H_2O$ ist -4755 cal. Die Schmelzwärme des Hydrats ist demnach 4755 + 6662 = 11417 cal. Bdl_1

Spencer Umfreville Pickering. Prüfung einiger Eigenschaften von Chlorcalciumlösungen. III. Dichten und Discussion der Resultate 1). — Aus den von dem Verfasser bestimmten Werthen sollen hier nur einige herausgegriffen werden, während egen der übrigen auf das Original verwiesen wird.

Proc. CaCl	Dichte bei 17,925°	Proc. Ca Cl.	Dichte bei 17.925°
50	1.506 76	15	1,130 67
45	1.451 24	10	1,054 67
40	1,334 89	5	1,040 89
35	1,338 21	4	1,032 38
30	1.28271	3	1,023 86
25	1,229 41	2	1,015 48
20	1,179 10	1	1,007 03

Ebenso wie für die specifischen Gewichte giebt der Verfasser auch für die Gefrierpunkte und Lösungswärmen interpolite Tabellen für Gehalte von 0 bis 53 Proc. Eine Discussion der Fehlerquellen und der Curven für die drei Eigenschaften führt den Verfasser zur Annahme von Knicken in den Curven bei den molekularen Zusammensetzungen der Lösungen: CaCl₂ + 7,23 H₂O, CaCl₃ + 8,10 H₂O, CaCl₄ + 9,74 H₂O, CaCl₇ + 12,8 H₂O, CaCl₂ + 17,4 H₂O, CaCl₇ + 28,7 H₂O, CaCl₇ + 60,8 H₂O, CaCl₇ + 145 H₂O, CaCl₇ + 249 H₂O und CaCl₇ + 1534 H₂O.

Spencer Umfreville Pickering. Die Knicke der Hydrattheore 1. — Gegenüber den Ausführungen von Meyerhoffer 3)
west Verfasser darauf hin, dass auch dann eine Aenderung der
Richtung der Löslichkeitseurve eintreten kann, wenn die Flüssigleit eine sprungweise Aenderung erleidet. Das ist nach Ansicht
des Verfassers eben der Fall, indem das gelöste Salz bei der
sten Concentration hauptsächlich in Form des einen, bei der
tautsten hauptsächlich in Form eines anderen Hydrates in der
Leung existiren kann. Nur sind die Knickpunkte in Folge einer
Verderung in der Natur des gelösten Hydrates weniger deutlich
ab bei einer Aenderung des Bodenkörpers.

Bill.

S. Tanatar, J. Choina und D. Kozireff. Die Depression uniger Korper in Alkohol-Wasser-Gemischen (). — In der Tabelle

¹) Ber. 27, 1379 -1385, ²) Inselbat, S. 30 - 31, ³) JB, f. 1893, S. 85, ³) Jensehr, physik, Chem. 15, 124—125,

Jahresber, f Chem u. e. w für 1894.

giebt die erste Spalte den Gehalt der Lösung in Molekülen für 1 Liter Wasser an, die übrigen die Erniedrigung des Gefrierpunktes des Alkoholwassergemisches durch den Zusatz:

Gefrierpunktserniedrigungen.

Gehalt	Wasser	1 Liter Winser + Aethylalkohol			1 Liter Wasner + Methylalkohol	
		100 g	200 g	250 g	10)g	200 g
1 Essigsaure	1,90	1,80	1,95	1,95	1,90	1,865
1 Methylalkohol	1,73	1,79	2,00			-
1 Aethylalkohol	1,73	-	_		1,85	2,0)
1 NaCl	3,51	4,45	5,40	5,90	4,82	5.10
7, NaCl	1.75	2,30	2,80	_	2,50	2,80
IKCI	3,36	4,25	5,25	5,30	4,00	4 60
1/, KCl	1,68	2,20	2,75	_	2,10	2,60
1 HCl	3,91	4.25	4,35	_	4,15	4.10
KNOa	1,50	1,85		_		-
1 Rohrzucker	1,85	2,90	3,65	3,85	2,85	3,6)
Rohrzucker	0,93	1,45	1,90	1,95	1.62	1,500

Während sich die übrigen Nichtelektrolyte in Wasseralkoholgemischen normal verhalten und nur die Elektrolyten in ihnen größere Depressionen geben als in Wasser, giebt Rohrzucker in den Wasseralkoholgemischen abnorme Depressionen. Bdt.

E. Paternò und C. Montemartini. Ueber die maximale Gefrierpunktserniedrigung in Gemischen zweier Flüssigkeiten 1). — Die Verfasser halten es für wahrscheinlich, daß die Gefrierpunktscurven von Gemischen zweier Flüssigkeiten ihren gemeinsamen tiefsten Punkt hei einem Gemisch aus gleich viel Molekulen beider Flüssigkeiten haben werden, wenn diese gleichen Polymerisationsgrad besitzen, daß dagegen das Minimum nach der einen oder anderen Seite sich verschieben wird, wenn der Polymerisationsgrad beider Flüssigkeiten sehr verschieden ist. Die experimentellen Resultate scheinen der Voraussetzung nicht zu widersprechen. Bei Gemischen aus Xylol und Benzol liegt das Minimum etwa bei 50 Mol.-Proc., bei Essigsäure mit Xylol bei einem Gemisch aus 1 Mol. Xylol mit 2 Mol. Essigsäure, bei Gemischen aus Xylol und Phenol bei dem Gemisch 1 Xylol: 2 Phenol, bei Trimethylearbinol mit p-Xylol bei dem Gemisch 1 Xylol: 3 Trimethylearbinol. Für

Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, H. 215 224; Gazz. chim ital. 24, H, 208 222.

das Gemisch Trimethylearbinol mit Phenol giebt es ein Minimum bei dem Verhältniss 6 Trimethylearbinol: 1 Phenol und ein zweites bei dem Verhältniss 1 Trimethylearbinol: 3 Phenol. Bdl.

C. T. Heycock und F. H. Neville. Gefrierpunkte von Legirungen, in denen Thallium Lösungsmittel ist 1). — Die Schmelzwarme des Thalliums ist nicht bekannt. Deshalb konnte die theoretische Schmelzpunktserniedrigung nicht berechnet werden. Die Schmelzpunktseurven von Gold, Platin und Silber in Thalhum sind aber linear und ergeben eine atomare Schmelzpunktserniedrigung von 6,31. Bilden die Metalle einatomige Moleküle, so ergiebt sich daraus, da der Schmelzpunkt des Thalliums 301° ist, die latente Schmelzwärme von 1 g Thallium zu 5,12. Blei ruft in Thallium eine atomare Schmelzpunktserhöhung von etwa 2,2° hervor, die bis zu 2,5 At.-Proc. Blei constant bleibt. Steigende Zusätze von Wismuth erhöhen zunächst den Schmelzpunkt, dann fällt die Curve wieder, steigt darauf bis zu einem Maximum bei 14 At.-Proc. Wismuth und fällt dann geradlinig bis zu 70 At.-Proc.

C. T. Hevcock und F. H. Neville. Der Erstarrungspunkt von dreifachen Legirungen?). - Das Verhalten eines Gemisches von Gold und Cadmium in Zinn führte die Verfasser3) zu dem Schlufs, daß sie eine im Zinn etwas lösliche und darin schwach dissociirte Verbindung der Formel Au'd enthalten. Zu demselben Ergebnifs führten die jetzt mitgetheilten Versuche mit Blei, Wismuth oder Thallium als Lösungsmittel. So wurde durch 4,9 At. Cadmium auf 100 At. Blei der Schmelzpunkt des Bleies von 327.6° auf 305,760 ermedrigt. Successiver Zusatz von Gold erhöhte dann den Schmelzpunkt bis zu einem Maximum von 315,55" bei 4,9 At, Gold auf 100 At. Blei, woranf ein weiterer Zusatz von Gold den Schmelzpunkt wieder erniedrigte. Dasselbe ergab sich bei den anderen Metallen, wobei es gleichgültig ist, ob man mit dem Zusatz von Cadminm oder von Gold beginnt. Silber und Cadmium wurden in gemeinsamer Lösung in Zinn, Thallmm, Blei und Wismuth untersucht. 6 At. Silber auf 100 At. Blei erniedrigen dessen Schmelzpunkt von 327,6 auf 303,15°. Setzt man darauf successive Cadmium hinzu, so steigt der Schmelzpunkt wieder, und erreicht ein Maximum von 315,79°, wenn die Legirung auf 100 At. Blei etwa 3 At. Cadmium enthält. Es wird also das Silber durch das Cadmium aus dem Bler theilweise ausgefallt, wobei die Verbindung

³1 Chem. Soc. J. 65, 31—35. — ³) Daselbat, S. 65—76. — ⁴) JB. f. 1891, S. 236.

Ag, Cd entsteht. Durch die Ausscheidung des gelösten Metalls wird die Erhebung des Schmelzpunktes hervorgerufen. Dieselbe Verbindung Ag, Cd bildet sich auch in Zinn und Thallium. In Wismuth dagegen bildet sich die Verbindung Ag, Cd. Während diese Verbindungen in den metallischen Lösungsmitteln zum Theil im dissociirten Zustande gelost sind, wird Aluminium durch Gold aus seinen Lösungen in Zinn vollständig in Form der Verbindung Al, Au gefällt. Der durch 2 At. Aluminium auf 100 At. Zinn von 231,55 auf 228,67° ermedrigte Schmelzpunkt des Zinns steigt bei Zusatz von Gold wieder bis auf 231,55° bei emem Goldgehalt von 0,9 At, und fällt bei weiterem Zusatz von Gold. Die theilweise Oxydation des Aluminiums verschuldet vermuthlich die kleine scheinbare Abweichung von dem Atomycrhältnifs 2:1.

Ball. F. Louis l'errot. Untersuchungen über die specifischen Wärmen einiger Lösungen von organischen Körpern 1). - Nach den Untersuchungen von Mathias berechnet sich die specifische Wärme einer Lösung aus der Gleichung $\gamma_n = \frac{a+n}{b+n}c$, worin a und b zwei Constante sind und c die specifische Wärme des Lösungsmittels, yn die specifische Wärme der Lösung in n Molekillen des Lösungsmittels bezeichnet. Mathias vermuthet, daß das Lösungsmittel seine gewöhnliche specifische Wärme in der Lösung behält. Aus zwei Beobachtungen γ_{n_1} und γ_{n_2} lassen sich die Constanten a und b berechnen. Bezeichnet man mit e das Molekulargewicht des Lösungsmittels, so geht, da $\gamma_v = \frac{ac}{b}$ und E = cb ist, die erste Gleichung in die Gleichung $E\gamma_c + ncc = \gamma_c(E + nc)$ über. Man erhalt also diese Formel, indem man die Mischungsregel anwendet und dabei von einem bestimmten Werthe von n ausgeht, unter der Bedingung, dass man dem gelösten Körper ein neues Molekulargewicht (E) und eine neue specifische Wärme für den flüssigen Zustand (20) zuschreibt, die beide unabhängig von der Verdünnung sind. Gelingt es. yo der specifischen Wärme des gelösten Körpers in flussigem Zustande gleich zu machen, so hat man für den gelösten Körper nur ein von der Verdünnung unabhängiges Molekulargewicht E anzunehmen. Bei den früheren Untersuchungen wurden meist Wasser oder Körper mit Hydroxylgruppen angewandt, so dafs sich diese Formel, da in diesen Fallen Complicationen eintreten, nicht prüfen liefs. Verfasser

i) Arch. ph. nat. 32, 145-153, 254-272, 337-356.

untersucht daher nach der Methode von Marignac folgende organische Substanzen in fünf bis sechs verschiedenen Concentrationen: Monobromnaphtalin in Toluol: Monojedbenzol in Anilin: Naphtalin in Toluol; p-Dibrombenzol in Toluol; Perchlorathan in Toluol. Er herechnet die Constanten a und b aus zwei Concentrationen und daraus nach der Formel von Mathias die specifischen Warmen der anderen Concentrationen. Die so erhaltenen Zahlen kann er mit den wirklich beobachteten vergleichen und es ergiebt sich eine gute Uebereinstimmung. Aus der Untersuchung ergiebt sieh, daß, wenn weder Lösungsmittel noch gelöster Stoff eine Hydroxylgruppe enthalten und beide chemisch nicht auf einander einwirken, es unnötlig ist, dem gelosten Körper ein neues Molckulargewicht zuzuschreiben. Handelt es sich um zwei Flüssigkeiten, die in einander gelöst werden, so behalten beide Körper ihr Molekulargewicht und ihre specifischen Warmen, die sie besitzen, wenn sie allein sind. Op.

G. Tammann. Ueber die Wärmeausdehnung und Compressibilität von Losungen 1). - Wenn man bei demselben äußeren Druck die Wärmeausdehnung einer Lösung mit der des reinen Losungsmittels vergleicht, so sind beide von einander verschieden. Unterwirft man das Lösungsmittel einem Druck, so verändert sich seine Warmeausdehnung. Bei einem bestimmten äufseren Druck dehnt sich das Losungsmittel bei der Erwärmung ebenso stark aus, wie eine bestimmte Lösung unter gewöhnlichem Druck. Es verhält sich also eine Lösung so wie das Lösungsmittel, das unter einem größeren Druck besteht. Der Druck JK, welcher auf das Losungsmittel ausgeübt werden muß, um seine Warmeausdehnung der der unter gewöhnlichem Druck befindlichen Lösung gleich zu machen, steigt angenähert der Concentration proportional. Er beträgt für eine Läsung von 1 Mol, Rohrzucker in 25 Mol, Wasser 1217 Atm., für eine Lösung von 1 Mol. Natriumsulfat in 25 Mol. Wasser 2332 Atm. Um diesen Betrag ist der Binnendruck der Lösung größer als der des Wassers. Zu denselben Werthen von JK gelangt man auch, wenn man bei constanter Temperatur die Drucke untersucht, die nothig sind, um Lösung und Lösungsmittel um denselben Bruchtheil ihres Volumens zu comprimiren. Es muß auf das Lösungsmittel ein um AK großerer Druck ausgeübt werden als auf die Lösung. Die um JK auf der Druckaxe von ihrem Anfangspunkt verschobene thermodynamische (Druck-Volumen-Temperatur) Fläche einer Lösung deckt sich also

¹⁾ Zeitsche, physik, Chem. 13, 174-186.

mit der des Lösungsmittels. Das gilt aber streng nur dann, wenn ΔK selbst von Druck und Temperatur unabhängig ist, was nur innerhalb kleiner Druck- und Temperaturgrenzen zutrifft. Bdl.

G. Tammann. Correspondirende Lösungen 1). - Es treten bei der Mischung zweier Lösungen, auch ohne dass eine Reaction zwischen ihnen erfolgt, im Allgemeinen Contractionen ein. Solche Lösungen zweier Stoffe, die sich ohne Contraction vermischen lassen, werden als correspondirend bezeichnet. Correspondirende Lösungen haben auch gleiche Wärmeausdehnungen. Dagegen sind correspondirende Lösungen keineswegs auch isobydrisch; sie haben nicht immer gleichen osmotischen Druck. Das hängt damit zusammen, dass bei der Wärmeausdehnung und der Contraction beim Vermischen die Vermehrung des Binnendruckes des Lösungsmittels um die Größe AK eine Rolle spielt. AK ist aber, wie früher 2) gezeigt wurde, fast durchweg größer als der osmotische Druck. Es wird auch der thermische Druck des Lösungsmittels selbst durch die Auflösung vergrößert. Der Verfasser zeigt an den Versuchsergebnissen von Bender und von Kremers, daß correspondirende Lösungen, wie die Theorie des Verfassers verlangt, gleiche Werthe von AK hesitzen. Nur in einzelnen Füllersind correspondirende Lösungen gleichzeitig isohvdrisch. Das giltfür Natriumcarbonat und Kaliumcarbonat, sowie für Natriumsulfatund Kaliumsulfat.

G. Tammann. Ueber den Einfluß des Druckes auf die Eigenschaften von Lösungen 3). - Man kann die Werthe für JK einer Lösung auch aus dem Einflus des äußeren Druckes auf die Leitfähigkeit berechnen. Der letztere ist im Laboratorium von Röntgen durch Fink 1) bestimmt worden. Aus dem Unterschied des Druckeinflusses für zwei Lösungen läfst sich der Unterschied ihrer △ K-Werthe berechnen. Die Berechnung ergiebt Werthe, die mit denen gut übereinstimmen, welche man aus der Warmeausdehnung oder der Compressibilität erhalt. Es lassen sich die Leitvermogen verschiedener Lösungen auf den Binnendruck des Lösungsmittels reduciren. Für normale Lösungen beträgt bei 18° bei Salzsäure die Correction 3,5, bei Chlornatrium 5,2 und bei Zinksulfat 19,9 Proc. Durch den außeren Druck wird das Leitvermogen erhöht. Das beruht auf der Verminderung der inneren Reibung, wodurch die Beweglichkeit der Ionen erhöht wird. Dass sich die innere Reibung des Wassers mit steigendem Druck vermindert,

Zeitsche, physik Chem. 14, 163-173.
 Zeitsche, physik Chem. 14, 433-445.
 JB, f. 1885, S. 279.

geht aus Versuchen von Röntgen 1) und Warburg und Sachs 2) hervor.

Bdl.

G. Tammann und W. Hirschberg. Ueber die Wärmeausdehnung einiger Lösungen in Alkohol, Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff 3). - Wasser unterscheidet sich von allen anderen Lösungsmitteln dadurch, daß es sich bei höheren Drucken stärker ausdehnt als bei niederen. Wird durch Zusatz eines Stoffes zu dem Lösungsmittel der Binnendruck der Lösung erhöht, so müssen auch die wässerigen Lösungen in ihren Wärmeausdehnungen abweichen, indem sie sich stärker ausdehnen. Mit diesem Schlusse steht für wasserige Lösungen die Erfahrung im Einklang, daß mit steigender Concentration der Lösung die Wärmeausdehnung zunimmt. Für andere Lösungsmittel sind jedoch diese Folgerungen nur dürftig experimentell bearbeitet, Verfasser haben daher nach der dilatometrischen Methode die Ausdehnungen von Lösungen oben genannter Lösungsmittel gemessen. Aus dem Isobarendiagramm für das reine Lösungsmittel wurde dann die Isobare berausgesucht, die mit der der Lösung am besten übereinstimmt. Bezeichnet man diesen Werth mit &K und die Menge des gelösten Stoffes mit m, so erhält man für den Quotienten $\frac{\partial K}{m}$ Werthe, die für die Lösungen in Alkohol zwischen 1 bis 25, für Aether zwischen 3 bis 8 schwanken. Für die in beiden Lösungsmitteln untersuchten Stoffe, Sublimat und Salicylsäure, ergab sich ein größerer Werth für die ätherischen Lösungen. Schwefelkohlenstoff und Benzol schliefsen sich diesem Verhalten vollkommen an. wässerige Lösungen sind die $\frac{JK}{m}$ -Werthe, zumal wenn es sich um gute Elektrolyten handelt, viel größer. Bei HCl: $\frac{\Delta K}{m} = 80$, bei NaCl 103, bei Na₂SO₄ 90 und bei Rohrzucker 19.

F. Kohlrausch und W. Hallwachs. Ueber die Dichtigkeit verdünnter wässeriger Lösungen 4). — Ueber die Ergebnisse dieser Untersuchung ist schon früher i) berichtet worden. Bdl.

J. Traube. Das atomare und molekulare Lösungsvolumen ⁶).

— Als molekulares Lösungsvolumen bezeichnet der Verfasser das Volumen eines gelösten Moleküls, welches aus dem specifischen Gewicht der Lösung unter der Annahme berechnet wird, dafs das

¹⁾ JB, f. 1884, S. 108. — 2) JB, f. 1884, S. 108. — 2) Zeitschr. physik, Chem 13, 548 545. — 2) Ann. Phys. [2] 53, 14 42. — 2) JB, f. 1893, S. 60. — 3) Ber. 27, 3173—3178.

Wasser in der Lösung das gleiche Volumen einnimmt wie im reinen Zustande. Das atomare Lösungsvolumen ergiebt sich aus dem molekularen unter der Annahme, dass letzteres sich additiv aus dem ersteren zusammensetzt. Der Verfasser stellt gewisse Beziehungen zwischen den atomaren Lösungsvolumen der Elemente fest, Diese sind gleich groß für Wasserstoff, Lithium, Natrium, einwerthiges Kupfer, Silber, einwerthiges Gold und einwerthiges Quecksilber. Dagegen nimmt das atomare Lösungsvolumen in der Reihe Natrium, Kalium, Rubidium, Cäsium von einem Glied zum anderen um zehn Einheiten zu. Andere Beziehungen zwischen den atomaren Lösungsvolumen der Elemente und zwischen verschiedenen Werthigkeiten desselben Elementes sind im Original nachzusehen, da sie sich nicht kurz zusammenfassen lassen. Krystallwasser nimmt der Verfasser in den gelösten Salzen jetzt nicht mehr an. Bill.

Georges Charpy. Ueber die Beziehung zwischen der Dichte einer Salzlösung und dem Molekulargewicht des gelösten Salzes 1). - Man erhalt für die Aenderung der Dichte einer Losung mit der molekularen Concentration weit einfachere Beziehungen, als der Verfasser früher abgeleitet hatte 2), wenn man die molekulare Concentration unter der durch Ramsay und Shields wahrscheinlich gemachten Ausnahme berechnet, dass die Wassermoleküle die Formel (H₂O), besitzen. Während die Werthe von dD dC (Aenderung der Dichte nach der molekularen Concentration) in einem Falle von 0,0528 auf 0,0652 steigen, wenn für die Berechnung einfache Wassermoleküle angenommen werden, fallen sie von 0,0196 auf 0,0177, wenn man die Formel (H,O), annimmt. Innerhalb derselben Grenzen sind aber bei Zugrundelegung der Formel (H.O), die Werthe 0,0231, 0,0230, 0,0230, 0,0228, 0,0232, 0,0231. Berechnet man für verschiedene Salze die Lösungen gleicher molekularer Concentration unter der Annahme, daß die Wassermolekule die Formel (H, O), besitzen, so ergiebt sich, daß die Dichten der so definirten gleich concentrirten Lösungen sich dem Molekulargewicht proportional ändern. Bell.

E. Paternò und C. Montemartini. Ueber die Volumenänderungen beim Mischen zweier Flüssigkeiten im Vergleich mit dem kryoskopischen Verhalten 3). — Die Alkohole und viele andere Stoffe sind nach ihrem kryoskopischen Verhalten in Benzollösung polymerisirt und die Polymerisation nimmt bei der Verdunnung

Compt. rend. 119, 456 - 158 - 5 JB, f. 1892, S. 187 188.
 Accad. der Lincer Rend. [5] 3, H. 139 - 148; Gazz. chun. ital 24, H. 179 - 190.

ab. Man kann annehmen, daß sie im reinen Zustande stärker polymerisirt sind. Man sollte erwarten, daß der Zerfall in einfachere Moleküle, der bei der Verdünnung mit Benzol eintritt, sich auch durch eine Dilatation bei der Vermischung bemerklich machen sollte. Versuche der Verfasser ergaben in der That, daß eine kleine Dilatation eintritt beim Vermischen von Benzol mit Methyl-, Aethyl-, Isopropyl-, Caproyl- und Isobutylalkohol, sowie mit Anethol und Essigsäure, welche Stoffe kryoskopisch sich wie polymerisirt verhalten. Im Widerspruch mit der Annahme steht es aber, daß Benzalkohol, Glycerinbäthyläther und Isobuttersäure, die gleichfalls in Benzol polymerisirt sind, eine Contraction bei der Vermischung mit Benzol ergeben. Wo eine Dilatation beobachtet wurde, nimmt sie zu, wenn die Menge des dem Benzol zugesetzten Stoffes zunimmt.

Ernst Ruppin. Volumenänderungen bei der Neutralisation starker Säuren und Basen 1). — Ostwald 2) hat gefunden, daß die Volumenänderungen bei der Neutralisation von der Natur der Saure und Basis abhängen, daß aber die Differenz derselben bei der Neutralisation zweier verschiedener Säuren durch dieselbe Basis sch gleich bleibt, welche Basis auch zur Verwendung kommt. blenso ist die Differenz bei der Neutralisation beliebiger Basen mabhingig von der Säure. Dieses vor Aufstellung der Disso-Cationstheorie gefundene Ergebnifs steht mit dieser in vollem Estalang. Die Theorie fordert, daß, wenn irgend eine vollständig absociirte Base durch irgend eine vollständig dissociirte Sänro patralisirt wird, die Volumenausdehnung immer dieselbe sein muß. Der Verfasser hat zahlreiche Bestimmungen der Volumenanderungen bei der Neutralisation vorgenommen. Die Säuren und Basen waden in 1,4-normalen Lösungen benutzt, so daß die entstehenden Sazlosungen 1 - normal waren. Wenn stark dissociirte Sauren ud Basen sich neutralisirten, war die Ausdehnung immer etwa 20 cm für die Bildung von 1 Mol. Wasser. Bei der Neutralisation Ton Ammoniak tritt eine Contraction ein. Bei der Neutralisation Tob Essigsaure durch starke Basen ist die Ausdehnung etwa 9 ccm für 1 Mol. entstandenen Wassers. Bei der Neutralisation der Marken Basen Trimethylsulfinium -, Tetramethylammonium - und btramethylphosphoniumhydroxyd durch starke Sauren ist die Ausdehaung für 1 Mol. entstandenen Wassers 21 bis 22 ccm, also moser als bei Kalilauge. Der Verfasser führt dies auf die gemagere Dissociation der entstandenen Salze zurück. Aus den

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 467-485. - 1) JB. f. 1878, S. 27.

Versuchen berechnet der Verfasser die scheinbaren Molekularvolume der untersuchten Säuren, Basen und Salze. Bdl.

F. Hoppe-Seyler. Die Diffusion von Gasen in Wasser 1). — Läfst man Luft über ruhigem, gasfreiem Wasser stehen, so erfolgt die Diffusion der an der Oberfläche gelösten Luft so langsam, daß nach 14 tägigem Stehen etwa 1 m unter der Oberfläche das Wasser kaum zur Hälfte mit Sanerstoff und Stickstoff gesättigt war. Die Diffusion erfolgt um so langsamer, je näher das Wasser der Sättigung ist. Durch bloße Diffusion könnte niemals so viel Sanerstoff in die Meerestiefen gelangen, wie nöthig ist, um das darin vorhandene Leben zu unterhalten. Der Verfasser glaubt, daß die an der Oberfläche sich sättigende Wasserschicht specifisch schwerer ist als das ungesättigte Wasser, sich dem entsprechend nach abwärts senkt und dadurch einen rascheren Transport des Sauerstoffs bewirkt.

W. Kawalki. Untersuchungen über die Diffusionsfähigkeit einiger Elektrolyte in Alkohol. Ein Beitrag zur Lehre von der Constitution der Lösungen 2). — Durch die Untersuchungen von Nernst war die Diffusionsconstante wässeriger Lösungen von Elektrolyten als eine Function der Wanderungsgeschwindigkeiten der lonen erkannt worden. Es erschien wichtig, zu prifen, ob das Gleiche auch für die Diffusion von Elektrolyten in Alkohol gilt. Die Leitfähigkeiten alkoholischer Lösungen hat Völlmer 3) gemessen und festgestellt, daß die molekularen Leitfäligkeiten bei wachsender Verdünnung ebenso wie in Wasser einem Grenzwerth zustreben, der die Summe der Wanderungsgeschwindigkeiten. der Ionen ergiebt. Die Messungen der Diffusion der von Völlmer untersuchten Salze NaJ, LiCl, KCH, CO2, NaCH, CO3, KJ und Ag NO, in Wasser und Alkohol ergab, daß das Verhältnifs der Diffusionsconstanten etwa dasselbe ist wie das Verhültnifs der molekularen Leitfähigkeiten bei unendlicher Verdünnung, nämlich 3. Daraus ergiebt sich, dass auf Grund der Dissociationstheorie auch die Verhältnisse alkoholischer Lösungen von Elektrolyten richtig beschrieben werden können.

Gustav Jäger. Ueber die innere Reibung der Lösungen 1.

— Die Auflösung eines Stoffes bewirkt nach der Anschauung des Verfassers eine Energieerhöhung des Lösungsmittels, die der durch eine Temperaturerhöhung bewirkten gleichwerthig ist. Deshalb

¹) Zeitschr physiol. Chem. 19, 411—421. - ²) Ann. Phys. [2] 52, 166—190, 300—327. - ³) JB, f. 1892, S. 431. - ³) Wieu. Akad. Ber. 103. II a, 251—265. Monatsh. Chem. 45, 254—265.

muß auch der Gefrierpunkt einer Lösung um so viel tiefer liegen. als der des Lösungsmittels, als der Energiezunahme des letzteren entspricht. Andererseits ist auch die innere Reibung einer Flüssigkeit eine Temperaturfunction, indem sie abhängt von dem Radius, der Geschwindigkeit und der mittleren Weglänge der Moleküle. Es muss also auch eine kinetisch ableitbare Beziehung zwischen der Gefrierpunktserniedrigung und dem Unterschied der inneren Reibungen zwischen Lösungsmittel und Lösung bestehen. Verfasser leitet eine Ungleichung ab, aus der sich ergiebt, daß der Unterschied der inneren Reibungen kleiner sein muß als eine gewisse Function der Gefrierpunktserniedrigung, sich aber diesem Werthe bei steigender Temperatur immer mehr nühern muß. Eine Prüfung dieser Forderung an Versuchsresultaten von Sprung ergieht eine Bestätigung dieser Folgerung bei Lösungen von Chlorammonium, Bromammonium, Ammoniumpitrat, Chlorkalium, Bromkalium, Jodkalium und Kaliumnitrat. Die von Arrhenius entwickelten Anschauungen über die innere Reibung von Lösungen werden vom Verfasser bekämpft.

Erwin Fraas. Ueber Elasticität von Gelatinelösungen 1). — Kochsalz, Chlorkalium und Chlorealeium verringern in hohem Grade die Elasticität und Festigkeit erstarrter Gelatinelösungen. Dagegen ersetzen Glycerin, Rohrzucker und Gummi arabicum innerhalb der durch die Löslichkeit der Gelatine gesteckten Grenzen das Lösungswasser ohne Aenderung der Elasticität der erstarrten Lösungen.

S. E. Linder u. H. Picton. Lösungen und Pseudolösungen 1).

— Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf verdünnte Lösungen von arseniger Säure erhalten die Verfasser Arsentrisulfidlosungen, die nicht nur durch porose Gefäße filtriren, sondern auch dufundirbar sind. Die Verfasser untersuchen die Lösungen, die dufundirbar, aber nicht filtrirbar sowie jene, die beides sind, aber bei dem Versuche Tyndall's den Lichtstrahl polarisiren. Die coagulirende Kraft von Metallsalzen ist durch die Werthigkeit der Metalle scharf bestimmt, indem die dreiwerthigen am stärksten einwirken. Dieser Unterschied zeigt sich auch bei Metallen mit verschiedener Werthigkeit, z. B. beim Eisen, deutlich. Verfasser glauben daher die Werthigkeit eines Elementes in verschiedenen Verbindungen durch die Größe der coagulirenden Kraft bestimmen zu konnen. Auch die negativen Gruppen zeigen ein verschiedenes Verhalten. Die coagulirende Kraft der Halogene ist etwa gleich

¹⁾ Ann. Phys. [2] 53, 1074-1092, - 4) Chem. News 70, 59-60.

Setzt man nach einander verschiedene Salze der gleichen Gruppe zu, so nimmt die Wirkung zu, während Salze verschiedener Gruppen sie schwächen. Die Wirkung von freier Arsenund Phosphorsäure ist beträchtlich verschieden von der ihrer Salze. Sulfite und Sulfate wirken etwa gleich stark ein, doch verhält sich Schwefelsaure ganz anders als schweflige Saure. Die Dichte der Losungen ist dem Gehalt streng proportional. Durch die Coagulation wird keine Volumenänderung hervorgebracht. Die Verfasser konnten das Vorhandensein eines geringen osmotischen Druckes constatiren. Läfst man durch eine Lösung von Arsentrisulfid den elektrischen Strom gehen, so wird ohne bemerkbare Elektrolyse das A₄S₃ von der Anode wie Kathode abgestofsen. Während Jod und Indigo in Wasser von der Kathole zurückgestofsen werden, ist in einer Auflösung in Schwefelkohleastoff und Naphta keine Einwirkung zu constatiren. Beim Mischen von Substanzen, die von entgegengesetzten Polen abgestofsen werden, tritt Coagulation ein. Die Versuche wurden mit Anilmblan und Magdalaroth sowie mit Methylviolett angestellt. Wässerige Lösung von Amlinblau coagulirt mit alkoholischer Lösung von Magdala.

Stöchiometrie fester Körper.

F. Rinne. Vergleich von Metallen mit ihren Oxyde 100 Sulfiden, Hydroxyden und Halogenverbindungen bezüglich der Krystallform 1. — Das Resultat der vorliegenden Untersuchur 2 & fasst der Verfasser folgendermaßen zusammen: Die Krystallforme - 1 der Metalle finden sich bei ihren Oxyden, Sulfiden, Hydroxyde - C und Halogenverbindungen wieder und zwar sind diese Uebercit stimmungen nicht etwa grobe, sondern häufig sehr nahe, sowohl i 🕮 den Winkelverhältnissen wie in der außeren Erscheinung der Krystalle. Verfasser theilt die hierher gehörigen, theils künstlicher Br theils in der Natur vorkommenden Krystalle in sieben Typen og 🌬 Der erste Typus ist der reguläre Typus der Metalle und der Metalloide, der zweite ist der Magnesiumtypus. Die hierher gehorige Substanzen sind hexagonal von holoëdrischem Aeufseren. Die Verbindungen des dritten, des Arsentypus, weisen eine mehr ode minder ausgesprochene rhomboedrische Hemiedrie auf. Verfass z weist auf die geometrischen Beziehungen hin, die diese drei Typer. zeigen. Unter den tetragonalen Metallen findet man zwei Aus-

¹⁾ Jahrb. Mineral. 1894, I, 1-55.

bildungsarten. Typus IV. ist der α-Zinntypus, der V. der Zinkcalciumtypus und der VI., der β-Zinntypus, ist eine seltene Ausbildungsart der Metalle. Nach diesen sechs Typen, in die er
noch zwischen dem Arsen- und α-Zinntypus den rhomboëdrischen
Quarztypus einschiebt, theilt der Verfasser die Metalle mit ihren
Oxyden, Sulfiden, Hydroxyden und Halogenverbindungen in eine
Tabelle ein, die im Auszug nicht wiedergegeben werden kann. Aus
derselben schliefst der Verfasser, daße unbekümmert um den besonderen chemischen Typus die gleiche oder eine leicht ableitbare
Form bei recht verschiedenen Körpern auftreten kann und daß
die Mannigfaltigkeit der Formen dieser Verbindungen auf wenige
Typen der Metalle zurückgeführt werden kann. Um die Erscheinung, daß gewisse Typen der Krystallformen in beliebigen Abtheilungen des chemischen Mineralsystems wiederkehren, zu bezeichnen, schlägt Verfasser den Namen "Isotypie" vor. Op.

J. W. Retgers. Beiträge zur Kenntnifs des Isomorphismus 1). - Veber den Zusammenhang zwischen chemischer und krystallographischer Einfachheit. An einer tabellarischen Uebersicht weist der Verfasser statistisch nach, daß sowohl die Elemente, als auch be einfachsten chemischen Verbindungen vorzug-weise entweder regular oder hexagonal krystallisiren, während, sobald die chemischen Formeln complicirter werden, die niedrigeren Grade von Symmetrie auftreten. Drückt man die chemische Einfachheit in der Atomzahl der möglichst einfach geschriebenen Verbindungen aus. so hegt die Grenze hinter den zweiatomigen Körpern, d. h. dreiand mehratomige Verbindungen krystallisiren meist rhombisch oder monoklin, indem das quadratische und das trikline System lie seltensten sind. Das Maximum der chemischen Complicirtheit fällt also nicht mit dem Minimum von Symmetrie (triklines etem) zusammen. Verfasser bemangelt die Gruppeneintheilung der Mineralien von Groth, weil in ihr das Gesetz der krystallochenischen Einfachheit nicht die gebührende Berücksichtigung refunden hat und der Einfluss dieses Gesetzes als eine Folge wher Isomorphie betrachtet wird. Er wendet sich gegen die Maglanzgruppe, in der PhS, Cu₂S und Ag₂S als isomorph be-Di hnet werden, während es nur die beiden letzteren wirklich w.l. Auch die von Groth aufgestellte Isomorphie von HgS mit (as in der Zinnobergruppe ist nicht vorhanden, sondern das Lagonale Krystallsystem ist nur verursacht durch die einfache

¹) Zeitschr. physik. Chem. 14, 1-52; vgl. JB. f. 1890, S. 13 u. 21; f. 184, S. 16 ff. f. 1892, S. 12 ff., f. 1893, S. 119.

chemische Zusammensetzung beider. Ebenso wenig wie Schwefel und Arsen isomorph sind, so ist auch eine Isomorphie zwischen Arseniden und Sulfiden, wie sie Groth in seiner Zinkblendegruppe annimmt, nicht vorhanden. Die Isomorphie der Bisultide mit den Biarseniden und Sulfoarseniden in der Pyritgruppe, sowie der Telluride mit den Sulfiden und Seleniden halt Verfasser nur für eine Formanalogie, die durch das Gesetz der krystallochemischen Einfachheit bedingt ist. Verfasser wendet sich dann gegen die Untersuchung von Rinne, nach dessen Theorie ein den Verbindungen gemeinschaftlicher Metallkera seine formbeeinflussende Kraft ausübt. Nach Verfassers Ansicht sind alle die von Rinne nachgewiesenen Formähnlichkeiten, insoweit die Verbindungen weniger als vier Atome enthalten und regulär oder hexagonal krystallisiren, auf das Gesetz der krystallochemischen Einfachheit zurückzuführen, während bei den complicirteren und in anderen Systemen krystallisirenden Verbindungen nur der Zufall herrsche. Verfasser geht hierauf kritisch auf die Arbeit von O. Lehmann ein, der auf Grund seiner Farbeversuche in der Aufnahme von Anilinfarbstoffen in chemisch vollkommen abweichende Krystalle ein der Bildung echter isomorpher Mischkrystalle analoges Phänomen sieht und diese abnormalen sowie die echten Mischungen mit Flüssigkert gemischen vergleicht. Auf Grund der Doppelbrechung die "flussige" Krystalle" als Bindemittel zwischen Flüssigkeiten und Krystalle-10 zu betrachten, wie es Lehmann thut, ist unstatthaft, da Doppebrechung ja auch bei amorphen Körpern oft durch mechanisch Einwirkung hervorgerufen werden kann. Die charakteristisch Acufserung der inneren regelmäßigen Structur der krystallin 🛎 schen Körper ist vielmehr nach Verfassers Ansicht die Fähigker sich zu facettiren, d. h. sich mit ebenen Flächen zu begrenzen. --Veber morphotrope Mischangen und die Feldspaththeorie. Verfasser ist im Allgemeinen mit den Ansichten, die Arzruni und seiner "Physikalischen Chemie der Krystalle" entwickelt, einverstanden, wendet sich jedoch gegen die Einführung des Begriffest der "morphotropen Mischungen" bei den triklinen Feldspäthen» den Arzruni anwendet, um die innigen Mischungen, welche mangelhafte chemische Analogie aufweisen, von den chemischanalogen zu trennen. Verfasser sieht sie als isomorphe Mischungen. an und giebt hierbei folgende Eintheilung chemischer Analogie: 1. schwächster Grad BaSO4 und KJO4 (BaS = KJ); 2. BaSO4 and $K_2 SO_4(Ba - K_2)$; 3. $Ba SO_4$ and $Cu SO_4(Ba = Cu)$; 4. $Ba SO_4$

und SrSO₄ (Ba — Sr). Der schwächste Grad chemischer Analogie — die Gleichheit der Summe der Valenzen — ist bei den Plagioelasen [Na Al Si₃ O₄ (Albit) — Ca Al₂ Si₂ O₄ (Anorthit)] vorhanden und erlaubt sie als isomorphe Mischungen zu betrachten, besonders wenn man die Arbeit Schuster's über die optischen Eigenselmften der Plagioelase berücksichtigt.

F. Rinne. Ueber Krystalltypen bei Metallen, ihren Oxyden, Sulfiden, Hydroxyden und Halogenverbindungen. Erwiderung auf eine Besprechung des Herrn Retgers 1. — Verfasser verwahrt sich gegen die Kritik, die Retgers an seiner Untersuchung ausabt, in der er keine Theorie aufgestellt, sondern nur durch Emordnung der Mineralien nach ihren krystallographischen Formen Thatsachen mitgetheilt habe. Nachdem er im Einzelnen die lalsche Auffassung, die Retgers an verschiedenen Stellen zum Ausdruck gebracht, richtig gestellt hat, wendet er sich besonders gegen die Behauptung Retgers, dass die Formähnlichkeiten bei den complichteren Verbindungen, die nicht regulär oder hexagonal krystallisiren, blofs "Zufälle" seien.

J. H. van't Hoff. Historische Notiz?). — Van't Hoff macht darauf aufmerksam, daß bereits Buys-Ballot?) im Jahre 1846 das tiesetz der krystallochemischen Einfachheit ausgesprochen hat, nach dem die Körper einem Systeme von um so geringerer symmetrie angehören, je compliciter ihre chemische Zusammensetzung ist und die zusammengesetzten Körper in unvollkommeneren krystallsystemen zu finden sind als ihre Bestandtheile. Daß die Hybrate weniger symmetrisch krystallisiren als die zugehörigen Anhybride, ist als ein Specialfall dieser Regel anzusehen. Op.

W. Nernst. Erwiderung auf eine Bemerkung des Herrn Retgers!). — Retgers!) hatte gegen die von Nernst in seiner theoretischen Chemie ausgesprochene Vermuthung, daß das elistische Verhalten mancher amorpher fester Körper diese aus Kustallfragmenten zusammengesetzt erscheinen lasse, Widerspruch Obben und behauptet, daß "amorph" und "krystallinisch" streng utennende Begriffe seien. Nernst weist dem gegenüber darauf im, daß Retgers keinen Beweis für oder gegen die in seinem Buhr mit aller Vorsicht geäußerte Vermuthung geliefert hat. Op. F. Osmond. Mikroskopische Metallographie. — Da es

Zeitschr. physik Chem. 14, 522 534. - *) Daselbst, S. 548. Peg Ann. 67, 433. - *) Zeitschr. physik. Chem. 13, 537-538. - *) JB. (189), S. 119; Zeitschr. physik. Chem. 12, 621. - *) Oesterr. Zeitschr. Berg-allutenw. 42, 1-4.

keine vollständig amorphen Metalle giebt, sondern die verschiedenen Bearbeitungsweisen eine geometrische Anordnung der Elemente und damit die Bildung einer krystallinischen Structur veranlassen, welche alle Stadien, vom embryonalen bis zum vollkommen ausgebildeten Krystallindividuum, aufweisen, so ist die mikroskopische Metallographie, wie der Verfasser in diesem Vortrage hervorhebt, ein wichtiger und unentbehrlicher Begleiter der chemischen Analyse und der Festigkeitsuntersuchung. Er weist auf die Bedeutung der Mikrophotographie hin und bespricht die Wichtigkeit der Färbungen, die die verschiedenen Bestandtheile des Stahls bei verschiedenen Temperaturen annehmen, wodurch sich ein charakteristisches Bild der Structur ergiebt. Verfasser hebt den Werth der Aetzfiguren hervor, die man entweder mit sehr verdünnter Salpetersäure oder mit durch Alkohol verdünnter Salzsäure hervorruft. Wiewohl das Beobachtungsmaterial noch nicht eingehend gesichtet ist, so scheinen doch zwei Punkte festzustehen. 1. Wenn verschiedene Staldsorten die gleiche Behandlung erfahren haben, ist ihre Mikrostructur bis zu einer gewissen Grenze charakteristisch für die Härte. 2. Werden Proben derselben Stahlsorte in verschiedenen Zuständen beobachtet, so weist die Mikrostructur darauf hin, welche Bearbeitung der Stahl erfahren und von welcher und bis zu welcher Temperatur er abgekühlt wurde.

J. W. Retgers. Thalliumsilbernitrat als schwere Schmelze zu Mineraltrennungen¹). — Gelegentlich seiner Untersuchung über die Isomorphieverhältnisse zwischen Silbernitrat einerseits und den Alkalinitraten andererseits fand Verfasser, daß die Doppelsalze von Ag NO₃ mit KNO₃, (NH₄)NO₃ und Tl NO₃ sehr niedrige Schmelzpunkte besitzen, verglichen mit denen der einfachen Salze:

	Schmelzp.		Sel	mekry.		Schmelap.
KNO,	. 3530	NH,NO, .	, .	165"	TINO,	. 205°
AgNOa	. 2240	AgNO,	. ,	224°	Ag NOs	. 224
KACINO	. 1250	NH. AcreNO	.)	970	TLAG(NO.).	750

Die leichte Schmelzbarkeit und das hobe specifische Gewicht des Thallosulbernitrats lassen diese Verbindung als schwere Schmelze zu Metalltrennungen ganz besonders geeignet erscheinen. Die Schmelze, die auf dem Wasserbade bereits vorgenommen werden kann, ist vollkommen farblos und so dünnflüssig, daß Mineralkorner rasch und leicht sinken oder steigen. Eine Zersetzung

¹⁾ Jahrb. Mineral, 1893, S. 90-94.

der Schmelze ist nicht zu befürchten, da die Zersetzungstemperatur erst in der Glübbitze liegt. Das Doppelsalz ist sehr beständig, doch tritt am Lichte nach längerer Zeit Schwärzung ein, die wan durch Anfbewahren im Dunkeln leicht verhindern kann. burch Emkrystallisiren läfst sich die Verbindung rasch reinigen. Ein besonderer Vorzug der Schmelze besteht darin, dass man, da das geschmolzene wasserfreie Salz und die heiß concentrirte, wassenge Losung ohne Trübung sich mischen, durch Zufügen von Wasser auf jedes geringere specitische Gewicht einstellen kann. thera verführt man am besten so, dass man etwas mehr Wasser regebt als nothing war and dann so lange eindampft, bis ein in br Schmelze befindlicher Indicator, ein Krystallkörnchen von der genuschten Dichte, das anfangs am Boden lag, gerade zu shwmmen anfängt. Es ist gut, so viel von dem Doppelsalz zu wamen, dass eine 2 bis 3 cm hohe Schicht reiner Schmelze zwischen den beiden zu trennenden Mineralschichten vorhanden ut Das Doppelsalz stellt man sich dar, indem man das durch Infloren von Thallium in kalter concentrirter Salpetersäure ge-Toncene Thallonitrat nach dem Auswaschen mit wenig Wasser ater Zugabe der nothigen Silbernitratmenge in warmem Wasser lot und die erhaltenen Krystalle durch Umkrystallisiren reinigt, oder man löst äquivalente Mengen von Thallium und Silber in Mpetersiure und verdampft durch Erhitzen die freie Saure. Op.

W. Muthmann. Beiträge zur Volumentheorie der krystallisiten Korper 1). - Die Versuche von Kopp, Schröder u. A., das Penische Volumen der festen Stoffe aus den Atomvolumen der Henonte zu berechnen, konnten vor Allem deswegen zu keinem einedigenden Ergebnisse führen, weil das Volumen der Elemente wohl wie das der Verbindungen in den verschiedenen polymorphen Mahicationen desselben Stoffes verschieden ist und eine bestimmte Modification herauszugreifen willkürlich ist. Es muß deshalb die Arestallform berücksichtigt werden und es dürfen zunächst nur Make Verbindungen verglichen werden, die isomorph sind. (Der Verlasser benutzt leider für das Wort Molekularvolumen das Wort Maivalentvolumen, ohne dafs er etwa äquivalente Mengen der Mode vergleicht. Als Aequivalentvolumen bezeichnet er das Johnney von 1 g-Mol. Bleinitrat, nicht von einem halben, und ebenso das von 1 g-Mol. Silbernitrat. Es soll hier das Wort Mokularvolumen beibehalten werden.) Es wird gezeigt, daß in den Salzen verschiedener Säuren dasselbe Metall keineswegs immer

Deitschr. Kryst. 22, 497 -551.

dasselbe Volumen einnimmt und ebenso wenig in den Salzen verschiedener Metalle derselbe Saurerest. Der Verfasser geht von der Ansicht aus, daß die Krystalle nicht aus den chemischen Molekülen direct aufgebaut sind, sondern aus deren Complexen. den Krystallbausteinen. Die Anzahl der einfachen Moleküle in den Krystallbausteinen isomorpher Stoffe ist gleich groß, so daß also die Gewichte der Krystallbausteine deren Molekulargewichten entsprechen. Verfasser untersucht nun nicht, wie sich das Gesammtvolumen des Krystallmoleküls beim isomorphen Ersatz eines Bestandtheiles durch einen anderen ändert, sondern wie sich die Entfernungen der Moleküle in drei Richtungen ändern. Diese Richtungen nennt er die topischen Axen. Er untersucht zunächst solche Krystalle, die sich auf die parallelepipedischen Gitter von Bravais zurückführen lassen. Indem er den einzelnen Parallelepipeden ein dem Molekularvolumen proportionales Volumen zuschreibt, d. h. das der Krystallmoleküle, und über das Verhältnifs der Axen des Parallelepipeds, welches ja zu dem Verhaltnifs der Krystallaxen in rationalem Verhaltnifs stehen mufs. gewisse auf Habitus und Spaltbarkeit begründete (etwas willkurliche) Annahmen macht, gelangt er zu einer Berechnung der Verhältnisse der topischen Axen bei isomorphen Substanzen, erfährt also, in welcher Richtung bei dem Ersatz eines Stoffes durch einen anderen eine Ausdehnung oder Contraction hauptsächlich stattfindet. So ergiebt sich bei dem Vergleich des tetragonalen primären Kaliumphosphats, KH, PO, mit dem primären Kaliumarsenat, daß sich die Schwerpunkte der Moleküle nach allen Richtungen fast gleichmäßig von einander entfernen. Wird dagegen im Phosphat oder im Arsenat das Kalium durch Ammonium ersetzt, so entfernen sich die Krystallbausteine von einander hauptsächlich in der Richtung der Hauptaxe, während in der Richtung der Nebenaxen nur eine minimale Aenderung erfolgt. Daraus zieht der Verfasser Schlüsse auf die Gruppirung der chemischen Molekule im Krystallmolekül, insbesondere auf die Lage der Kalium - und Phosphor -, resp. Ammonium - und Arsenatome zu den übrigen Molekülen. In ähnlicher Weise vergleicht der Verfasser die Molekularvolume und Axenverhältnisse der Permanganate von Kalium, Rubidium, Ciisrum und Ammonium und des mit diesen isomorphen Kaliumchlorats. Die Messungen der Krystalle und ihrer Dichte wurden an sorgfältig gereinigten Materialien vorgenommen. Wird in den Permanganaten ein Metallatom durch ein anderes ersetzt, so ergeben sich bei diesen rhombisch krystallisirenden Stoffen erhebliche Aenderungen in der a- und c-Axe,

und verschwindende in der b-Axe. Wird dagegen im Kaliumpermanganat das Mangan durch Chlor ersetzt, so ändert sich die Entfernung der Molekule nach allen Richtungen etwa gleich stark. - Aus Berechnungen des Molekularvolumens der Alkahhaloide, Selenate und Sulfate, und von Calcium-, Strontium- und Baryumcarbonat, sowie aus den oben angeführten Messungen schliefst der Verfasser, daß in isomorphen Reihen einer Vergrößerung des Molekulargewichtes eine Vergrößerung des Molekularvolumens entspricht, wenn die Elemente, durch die sich die Glieder der isomorphen Reihe unterscheiden, derselben Gruppe im periodischen System angehören. Dals Ersatz des Mangans durch Chlor im Permanganat keine Vermehrung des Molekularvolumens bedingt, führt der Verfasser zusammen mit anderen Ausnahmen darauf zurück, daß die sich vertretenden Elemente eben nicht derselben Gruppe des periodischen Systems angehören (Mangan und Chlor geboren doch aber in die siebente Gruppe? Der Ref.). Zum Schlufs bespricht der Verfasser die Unterschiede zwischen den Bravais'schen Raumgittern und den Sohucke'schen Punktsystemen. Bei Bravais sind die Krystallbausteine die physikalischen Moleküle, bei Sohneke sind es die chemischen. Bdl.

Ugo Alvisi. Beobachtungen über das Molekulargewicht und die Dichte der Körper im festen und flüssigen Zustande. Haloide 1). — Eine Zusammenstellung der Dichten und Molekularvolume der Haloide ergiebt, daß etwa drei Viertel aller Chloride ein Molekularvolumen von etwa 26, ein größerer Theil aller Bromide von etwa 32, der Jodide von etwa 38 und der Fluoride von etwa 12,6 besitzt.

A. Liversidge. Die specifischen Gewichte einiger Edelsteine 2).

— Verfasser hat eine große Anzahl reiner Edelsteine verschiedener Herkunft bestimmt. Die gewonnenen Resultate sind in vier Tabellen medergelegt, aus denen der nachfolgende Auszug herrührt. Das specifische Gewicht beträgt von: Beryll 2,6312 bis 2,7816; Chrysoberyll 2,9241 bis 3,7074; Chrysolith 3,3772; rother Korund (Rubin) 3,7331 bis 4,0880; blauer Korund (Saphir) 3,8822 bis 4,1068; grüner Korund (orientalischer Smaragd) 3,9668 bis 4,1082; Damant 3,4701 bis 3,5585; Mondstein (Feldspath) 2,5772 bis 2,5826; Granat (Almandin) 3,9089 bis 4,2431; Granat (Kaneelstein) 3,6363 bis 3,7276; Lapis Lazuli 2,7629; Perlen 2,6784 bis 2,7237; Bergkrystall 2,6830; Amethyst 2,6434 bis 2,6529; Rosen-

³) Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, 11, 376—382. — ³) Amer. Chem. Soc. J. 16, 205—209.

quarz 2.6632; Rauchtopas 2,6517 bis 2,6531; Katzenauge 2,6667; Opal 2,0074 bis 2.0746; Spinell 3,5761 bis 3,6343; Topas 3,4622 bis 3,5658; brauner Turmalin 3,0040; Türkis 2,7345; Zirkon 4,4714 bis 4,7757.

Max Toepler. Bestimmung der Volumenanderung beim Schmelzen für eine Anzahl von Elementen 1). - Verfasser bestimmt, um wie viel Cubikcentimeter sich I g des betreffenden Elementes beim Schmelzen ausdehnt (K). Er arbeitet mit Dilatometern mit und ohne Füllflüssigkeit oder bei den höher schmelzenden Elementen mit oben offenen Pyknometern, die bei der Schmelztemperatur des Elementes durch Abstreichen gefüllt werden. Der beim Abkühlen entstehende Hohlraum wird mit Hülfe einer geeigneten Substanz ausgewerthet. Verfasser zeichnet die Ablesungen des Flüssigkeitsstandes unterhalb und oberhalb des Schmelzpunktes als Functionen der Temperatur und berechnet durch Verlängerung beider Linien bis zum Schmelzpunkt aus der Differenz der Ablesungen, dem Kaliber der Capillaren und der eingewogenen Menge Substanz die Ausdehnung. Wo, wie beim Kalium, vor dem Schmelzen Erweichen stattfindet, wird die regelmåfsige Ausdehnung bis zum Schmelzpankt extrapolirt. Beim Arbeiten mit dem Pyknometer findet Verfasser das specifische Gewicht der flüssigen Substanz beim Schmelzbunkt und der festen Substanz bei Zimmertemperatur. Schwefel, Selen, Tellur giebt sehr complicirte Curven, weil in der Nahe des Schmelzpunktes allotrope Veränderungen einsetzen. Die Resultate hängen zum Theil von der Abkühlungsgeschwindigkeit ab.

	K_{λ}	Aus- dehnung in Proc.		K,	Aus- debnung in Proc.
Na	0,0 264 0,019	2,5 4,8	Co	0,0064 0,00390	5,2 2,8
S	0,0287 (0,030	5,5 2,5	Sb Te	0,0022	1,4
Zn	erweicht) 0.010		J	0.0484 0.0027	21,1
Se	(0,018 <. u.)	-	Pb	0,0034	3,7
Br	0,0511	_	Bi	- 0,0034	8,27

¹⁾ Ann. Phys. 53, 343-378.

						5	ipe	ee. Gew.	fest	geschmolzen	b. Selime	lzp.	
Sb						٠		6,62	200	6,410	4600		
€d	,		٠	-	٠		٠	8,62	186	7,975	8200		
Al		٠		٠				2,70	50°	2,426	7200		
											B',	A. I	2.

V. Meyer u. W. Riddle. Veber Schmelzpunktsbestimmungen bei Glühhitze¹). — Anschliefsend an die früheren Versuche²) über die Schmelzpunkte anorganischer Salze haben Verfasser mit einem dreimal so großen Luftthermometer und wesentlich verbesserten Arbeitsmethoden die Bestimmungen wiederholt, wobei die früheren Zahlen im Wesentlichen bestätigt wurden. Nur bei Sola wurde ein erheblich niedrigerer Schmelzpunkt gefunden als wiher. Er liegt zwar noch viel höher als der des Chlornatriums und des Natriumsulfats, aber viel niedriger als der der Pottasche. Eine bestimmte Zahl kann jedoch noch nicht angegeben werden, ber Unterschied kann darin begründet sein, daß früher der Erstarrungspunkt, jetzt aber der wirkliche Schmelzpunkt bestimmt worden ist.

V. Meyer, W. Riddle u. Th. Lamb. Verfahren zur Bestimmung von Schmelzpunkten hei Glühhitze i. — In Verfolgung bederer Versuche, die Verfasser in zwei vorläufigen Mittleilungen in beschreben haben, haben dieselben die Versuche mit wesentlich inbesserten Hülfsmitteln wiederholt, fanden aber, daß die Resultab, die sie durch Messung der Erstarrungstemperatur der Salze Grielten, im Allgemeinen keine bessere Uebereinstimmung zeigten als die früheren. Diese Fehler wurden durch die Zähigkeit und das schlechte Wärmeleitungsvermögen der erstarrenden Salzmasse behart, indem letztere an verschiedenen Stellen verschiedene

^{&#}x27;) Ber. 27, 766. — ') JB, f. 1893, S. 96. — ') Ber. 27, 3129—3143. — ') JB, f. 1893, S. 96 u. vorst, Referat.

Temperatur zeigt, zum Beispiel an der einen Stelle bereits erstarrt ist, während sie an einer anderen noch ziemlich düngflüssig ist. Es wurde daher bei erneuten Versuchen nicht mehr der Erstarrungspunkt, sondern der Punkt festgestellt, bei welchem eine moglichst kleine Substanzprobe von dem festen in den flüssigen Zustand übergeht, wodurch die obigen Uebelstände vermieden wurden. Die Versuche wurden in einem Apparat aus Platin ausgeführt, der im Princip nicht viel von den zur Bestimmung von Schmelzpunkten organischer Substanzen gebräuchlichen Apparaten abweicht und den Vortheil hatte, dass er mit schr kleinen Substanzmengen arbeitet. Um den Moment des Schmeizengenau feststellen zu können, war in die Probe ein feiner Platindraht eingeschmolzen, der außerhalb des Apparates über eine Rolle laufend durch ein Gewicht belastet war, beim Schmelzen der Probe sich löste, wodurch das Gewicht gegen eine kleine Glocke schlug und so den Moment für die Ablesung des Luftthermometers anzeigte. An Stelle der früher verwendeten Salzsaure wurde Kohlensaure zur Verdrangung der Luft gewählt, die in einem Schiff'schen Apparat über Kalilauge gemessen wurd Es ergab sich, daß bei dieser Anordnung, wenn auch das Ex-Intzungsbad nicht an allen Stellen denselben Erhitzungsgrad az = genommen hatte, die Resultate doch nicht um mehr als 50 vo > 1 einander abwichen. Im Mittel wurden folgende Resultate für d Schmelzpunkte der verschiedenen untersuchten Salze erhalten

Chlorpatrion		815,10	Natriumsulfat				963.2*
Bromnstrium		757.70	Kaliumsulfat				1075.0*
Jodnatrium		661.4°	Jodrabidiam	-			641.5
Chlorkalium			Jodessiam		٠	,	621.0°
Bromkalium		722,0°	Chlorealemm	٠	٠		84m3,4°
Jodkalium		1	Chlorstrontium .				532,0°
Natrumearboust		F-2(1-7a	Chlorbaryum				921,5
Kaliumearbonat	,	575.60					

Controlirt wurden diese Bestimmungen durch Beobachtung de Reihenfolge, in welcher diese Salze ohne besondere Vorsichts-maßregeln an einem Platindraht zum Schmelzen gebracht werden konnten. Die Versuche von Le Chatelier 1), welche die Feststellung der Schmelzpunkte von Salzen auf thermoelektrischem Wege zum Ziele hatten, gaben in vielen Fallen ahweichende Resultate. Eine Gesetzmäßigkeit in den Schmelzpunkten zeigte sich nur insofern, als das in chemischer Hinsicht in der Mitte

¹⁾ JB, f. 1887, S. 204.

einer Reihe stehende Salz auch den mittleren Schmelzpunkt zeigte. Weitergehende Regelmäßigkeiten konnten nicht aufgefunden werden.

B.

G. H. Bayley. Verflüchtigung von Salzen während der Verdampfung!). — In einem Stück Filtrirpapier, das sich über einer auf dem Wasserbade verdampfenden Chlorkaliumlösung befand, konnte Verfasser Chlorkalium nachweisen. Der Versuch gelang bei den Chloriden aller Alkalimetalle und erklärt ihn der Verfasser so, dafs sich mit dem Wasser auch feste Substanzen verflüchtigen. Die Stärke der Verflüchtigung wurde bestimmt entweder durch die Gehaltsabnahme der verdampfenden Losung oder durch die Bestimmung der festen Substanz im condensirten Dampf. Aus den Versuchen ergiebt sich, daß mit der Concentration der Lösung die Verflüchtigung zunimmt und von den Alkalimetallen Chlorhthium am schwächsten, Chloreäsium am stärksten verdampft. Da im Destillat auch stets das neutrale Salz vorhanden ist, kann eine hydrolytische Abspaltung von Salzsäure nicht stattfinden.

W. Spring. Ueber das Vorkommen gewisser für den Flüssigkeits- oder Gaszustand charakteristischen Eigenschaften bei festen Metallen 1). - Ueberträgt man die kinetische Theorie auf die festen Körper und nimmt an, daß auch bei diesen die Molekeln bei gegebener Temperatur nicht mit der gleichen Geschwindigkeit schwingen, daß es in jedem Augenblick also wärmere und kältere Molekeln giebt, so muls es für jeden festen schmelzbaren Körper eine Temperatur geben, oberhalb deren die Schnelligkeit der am raschesten schwingenden Molekeln für einen Augenblick der Schmelztemperatur entspricht. Diese Molekeln, die also die charakteristischen Eigenschaften des Flüssigkeitszustandes besitzen, werden sich an der Obertläche, wo die Molekeln ein weites Bewegungsfeld finden, am leichtesten bilden. Zur Prüfung dieser Annahmen prefst Spring die möglichst ebenen Grundflachen zweier Cylinder eines Metalles mit Hülfe eines eisernen Schraubstockes auf einander und erwärmt sie einige Stunden auf 200 bis 400°. Die Metalle haften mit sehr großer Festigkeit an einander mit Ausnahme des Antimons, das ein harter, spröder Korper ist und dessen Molekeln nach den oben erwähnten Annahmen jedenfalls tactmäßig schwingen, also alle die gleiche Temperatur besitzen. Es ist demnach bei Antimon nicht zu erwarten.

Chem. Soc. J. 65, 445 450. — ⁴) Zeitschr. physik. Chem. 15, 65—78
 Belg. Acad. Bull. 28, 23—27.

daß einige Molekeln bis zur Schmelztemperatur gelangt sud, wenn die Temperatur sich bis in die Nähe des Schmelzpunktes erhebt. Die Cylinder von Aluminium, dessen Löthen schwierig ist, haften sehr fest auf einander. Setzte Verfasser Cylinder verschiedener Metalle auf einander und erhitzte sie unter Fressung einige Zeit, so bilden sich Legirungen der beiden Metalle und die Schweifsung ist eine so vollkommene, daß die Reifsflache keineswegs durch die Berührungsebene geht. Durch chemische Analyse konnte Verfasser zeigen, daß Zink und Kupfer in einer Schicht von ca. 18 mm. Cadmium und Kupfer in einer von 15 mm mit einauder voreinigt waren. Dies zeigt die hohe Diffusionsfähigkeit dieser Metalle. Um die Verflüchtigung von Cadmium und Zink unterhalb der Schmelzbunkte zu untersuchen, erhitzte er die Metallpaare Cadmium-Kupfer und Zink-Kupfer in einem Heizbade auf 300 resp. 380° derart, dass er in den einen dieser Metallcylinder eine Hohlung von nicht mehr als 0,0008 mm dreht und ihn auf den Kupfercylinder setzt. In der That liefs sich bei dieser Versuchsanordnung auf dem Kupfer eine Legirung beide T Metalle nachweisen.

James Dewar. Zahigkeit fester Körper 1). - Um die Zahizkeit fester Substanzen zu bestimmen, bediente sich der Verfasse # eines massiven Stahlblockes mit weiter Bohrung, in der ein Stahlcylinder niedergedrückt werden konnte. Die weite Bohrun endigte in einer engeren Bohrung von 1 10 Zoll Länge und 1 16 Zoll 1 Durchmesser. Der angewandte Druck betrug bis 60 Tons pr Quadratzoll und dauerte das Experiment nicht länger als 5 bi 10 Minuten. Die untersuchten Substanzen ließen sich bequetz in zwei Gruppen theilen, von denen die eine solche Körper enthilt, die als Braht (meist schon bei einem Druck von 30 biz 40 Tons) herausgeprefst wurden, während die andere aus Verbindungen besteht, die kanm eine Spur von Zähigkeit zeigten-Folgende Körper, von denen die wasserhaltigen mit aq. bezeichnet sind, flossen in Drahtform ans: Natriumsulfat aq.; Natriumcarbonat aq.; Natrumthiosulfat aq.; Magnesiumehlorid aq., Ferrosulfat ag.; Ammoniumchlorid; Chlor-, Brom-, Jod-, Cyankalium; die Nitrate von Ammonium. Kalium und Silber; Strontiumchlorid aq.; Aluminiumsulfat aq.; Natronhydrat; Oxalsaure aq.; Natrium-cetat; nur langsam flossen: Calcium-chlorid; Acetamid; Bleiacetat; Benzoisäure; Graphit (leicht brüchiger Draht); Jod (leicht, langer zusammenhangender Draht); Harnstoffe leicht;

¹⁾ Chem. News 69, 307 308.

Anthrachinon (sehr langsam und brüchig). Von den nachfolgenden Substanzen konnte keine drahtförmig erhalten werden Natriumphosphat aq.; Brom aq.; Alaune; Natriumnitrat; Chloride von Natrium. Lithium. Zink, Quecksilber, Magnesiumsulfat aq.; Ammoniumsulfat; die Oxalate von Natrium und Eisen; Seignettesalz; Arsentrioxyd; Ferrocyankalium; Natriumacetat; Ammoniumacetat; Nitrate von Baryum und Strontium; Aetzkali; trockenes Carbonat und Sulfat von Natrium; trockenes Aluminiumsulfat; Zucker; Stärke; Naphtaline. Der Verfasser stellt die Bestimmung der Drucke in Aussicht, die bei jeder Substanz zur Auspressung nothig sind und wahrscheinlich eine Constante bilden werden. Die Ausflußgeschwindigkeit von Ammoniumrhodanat wurde bei 60 Tons Druck zu 1 Zoll pro Minute gefunden.

Ch. Margot. Adhäsion von Aluminium und einigen anderen Metallen an Glas!). — Mit einem Aluminiumstabe kann man bequem auf Glasplatten Figuren einritzen, sobald die Platte etwas fereht und vor Allem vollkommen fettfrei ist. Behandelt man diese Glasplatten mit Salzsäure oder Natronlauge, so löst sich zwar das anhaftende Aluminium auf, es hinterbleibt aber noch ein deutbeher Eindruck auf der Glasplatte. Auch mit Magnesium läfst ich dieser Versuch anstellen, wenn die Platte genügend feucht ist. Durch Oxydation des Magnesiums an der Luft verschwinden pedoch die Striche bald. Mit Cadmium und Zink gelingt es nur sewer, auf Glas Figuren einzugraviren und muß bei diesen Metallen die Glasplatte vollkommen trocken sein. Ebenso wie das häfst sich auch Beryll, Topas, Rubin, Schmirgel und Quarz, mehr aber Diamant von diesen Metallen ritzen.

B. Kosmann. Ueber die chemische Bindung des sogenannten krystellwassers in den Mineralien?). — Im Verfolg seiner Anstaunng von der Gleichheit des Krystallwassers und des Constitutionswassers in den Mineralien wendet sich Verfasser gegen de Ansicht, nach der das Krystallwasser von einer Verbindung Mischalisch aufgenommen werde und an der Krystallsation theiltene, aber notzdem für die Constitution derselben nicht in freg komme. Die Wasseraufnahme einer anhydrischen Verbindung kennzeichnet das Wasser nicht als Krystallisationswasser, daz. B. ber Baryt und Aetzkalk, die ebenso leicht Wasser aufzehnen wie abgeben, dieses Wasser als Constitutionswasser ansessen wird. Die Wasseraufnahme von gebranntem Gyps und

Arch. ph. nat. 82, 138 -144. — *) Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 45, 529-530.

Aetzkalk ist nach Verfassers Ansicht ein gleichwerthiger Vorgang Die Aufnahme und Abgabe von Wasser steht vor Allem in Bezehung zur chemischen Energie, die bei der Bildung der wasserfreien Sulfate, Haloide und Phosphate theils als Verbindungswärme auftritt, theils als Lösungswärme die Körper zur Wasseraufnahme befähigt.

S. Surawics. Zur Kenntnifs der physikalischen Eigenschaften der wasserfreien und wasserhaltigen Verbindungen 1. -Aus einer Tabelle, in der der Verfasser eine große Anzahl wasserfreier nebst den dazu gehörigen wasserhaltigen Verbindunger unter Angabe ihres Krystallsystems zusammengestellt, ergiebt sich. dafs die wasserfreien Verbindungen meistentheils einem Krystallsystem von höherer Symmetrie angehören. Die morphotrope Function des Krystallwassers ist also bei den wasserfreien Verbindungen eine derartige, dass sie deren Symmetrie herabsetzt und somit eine wesentliche Veränderung ihrer thermischen, optischen und mehrerer anderer chemischen und physikalischen Eigenschaften bedingt. Zu den letzteren gehören unter andereste wie aus einer weiteren Tabelle ersichtlich ist: Verminderung des specifischen Gewichtes und der Harte, Zunahme des specifisches Bemerkenswerth ist ferner die gleiche Symmetricveränderung, die einige wasserfreie, isomorphe Krystallforme (NaCl, Na Br, Na J, Al, O3, Fe, O3) durch ein und dieselbe Anza 1 1 Krystallwasser erfahren. Bei Kaliumtellurbromid (2 KBr. TeBa-) saurem schwefligsaurem Kali (K.S.O.), Rubidiumplatiumitrit (Rb. 1 7 N.O.), saurem oxalsaurem Thallium (C.O. HTI), Traubensauz (C, H, O,), salpetersaurem Ammonplatinammoniak (Pt N₂O₆, 4 NH₅) schwefelsaurem Natron-Lithium (NaLiSO4), wolframsaurem Ka. III (K₂WoO₄), pyrophosphorsaurem Thallium (Tl₄P₂O₁), Cholsaur^{*}

€ (Co. HanOb) bedingt die Wasseraufnahme keine Veränderung de-≤ Krystallsystems. Diese Falle sucht Verfasser durch die Annahm zu erklären, daß hier vielleicht solche wasserhaltige Verbindunge 🗸 💆 mit wasserfreien verglichen sind, die, ware ihnen ihr Krystall wasser entzogen, isomere, metamere oder polymere Formen der letzteren sein würden. Auf diesen Imstand ist es auch nach Ansicht des Verfassers zurückzuführen, daß Zinkoxyd hexagonal-Zinkhydroxyd rhombisch krystallisart, wahrend sich regulare Octaéder von der Zusammensetzung Zn(OH), H, O abscheiden. wenn man eine gesättigte Lösung von Zinkhydroxyd in Natronlauge mehrere Wochen stehen läßt. In völligem Widerspruch

¹⁾ Ber. 27, 1306 -1316.

mit der angeführten Gesetzmäßigkeit stehen die Bromabkömmlinge des Anhydroecgonins und das saure schwefelsaure Natrium. Bei Jadeït, Hydroccrussit und Zinkosit sind die Unregelmäßigkeiten auf Beimengungen zurückzuführen, von denen längst bekannt ist, daß nur Spuren derselben die Krystallisation stark beeinflussen.

B. Kosmann. Ueber die Bindung des Wassers in anorganischen Salzen). — Verfasser macht bezüglich der Arbeit von Surawics?) darauf aufmerksam, daß er dieselbe Materie aus dem Princip seiner Hydratisationstheorie und der dieselbe begrandenden thermochemischen Grundlagen heraus bereits früher bearbeitet und eine erschöpfende Erklärung dafür gegeben hat).

B. Kosmann. Zur Constitution hydratisirter Verbindungen 1). Ucher den ersten Theil der Arbeit, in der Verfasser Surawics gezenüber Prioritätsansprüche geltend macht, ist bereits berichtet sorden 1). Im zweiten Theile beschäftigt sich Vorfasser mit Kastle's 1) Arbeit über die Farbenveränderungen von Salzen in Lösungen, die in Verfassers Hydratisationstheorie ihre Erklärung unden.

C. E. Linebarger. Ueber die Bestimmung kleiner Disso-(almaspannungen, speciell krystallwasserhaltiger Salze 7). Wenn der Partialdruck eines Dissociationsproductes für Lösungen beselben bei verschiedenen Concentrationen und Temperaturen bekannt ist, so ist es möglich, wenn man das Gleichgewicht mischen Lösungsmittel und dem dieses Dissociationsproduct gebenden Körper bei bestimmter Temperatur sich hat herstellen lasen, die Dissociationsspannung des letzteren aus einer Bestimming seiner gelösten Menge zu entnehmen. Löst man daher Am Beispiel ein krystallwasserhaltiges Salz in Aether, so bildet wh ein wasserarmeres Hydrat und Wasser, das in Aether beblankt löslich ist. Bei einer bestimmten Temperatur wird das behste Hydrat Wasser abgeben, dessen Menge seiner Dissociationspanning im Hydrat entspricht. Da der Partiablruck des Wasserdampfes in Lösungen von Wasser und Aether aus den Verthedangsgesetzen berechnet werden kann, so gieht eine Bestimmung der gelösten Wassermenge die Dissociationsspannung. Verfasser bestimmt die Mengen Wasser, die der Aether aufgenommen, mit

^{&#}x27;) Ber. 27, 1911–1912. — ') Vorst. Referat. — ') Berg. u. Huttenus. Zeig 48, 55. — ') Chemikerzeit. 18, 1092—1093. — ') Vorst. Referat. — ') Iheser JB., S. 149. — ') Zeitschr. physik. Chem. 13, 500—508.

Hülfe des Beckmann'schen Siedeapparates. Die Siedenunktserniedrigungen sind unabhängig von der Menge des angewandten Aethers und des zugefügten Salzes, so dass man beide nicht zu kennen braucht. Die erhaltenen Werthe kann Verfasser mit den von Frowein ermittelten vergleichen, der den Partialdruck des Wasserdampfes dadurch bestimmte, daß er bei der Berührung krystallwasserhaltiger Salze von bekannter Dissociationsspanning mit Aether die aufgelöste Wassermenge bestimmte. Die Zahlen sind in guter Uebereinstimmung. Keine gut unter einander übereinstimmenden Siedepunktserniedrigungen konnten bei Chlorbaryum erhalten werden. Ebenso zeigte Eisensulfat eine unregelmäßige Depression, deren Grund bei diesem Salz in einer chemischen Einwirkung auf den Aether zu suchen ist. Die gewonnenen Resultate lassen sich in dem Satz zusammenfassen. das: Dissociationsspannungen anstatt mittelst einer directen Druckmessung genauer und einfacher indirect aus Löslichkeitsbestimmungen sich ermitteln lassen.

H. Lescoeur. Untersuchungen über die Dissociation der Salzhydrate und ähnlicher Verbindungen 1). - Die Beobachtungmethode ist die gleiche, die in der fruheren Publication uber diesen Gegenstand (JB. f. 1892, S. 391) von Lescoeur angewam 14wurde; durch Messung von Dissociationsspannungen wurden nam1lich die Hydrationsstufen der untersuchten Salze - in die er Mittheilung der Halvide - ermittelt und die Ergebnisse zurm Theil durch directe Analyse controlirt. So wurde die Existers folgender Hydrate der Chloride festgestellt: MgCl, + 6 H, C h $MgCl_2 \rightarrow 4H_2O_c ZnCl_2 \rightarrow 2H_2O_c CdCl_2 \rightarrow 4H_2O_c CdCl_2 \rightarrow H_2O_c$ Fe(1, -- 6H, 0, Fe(1, -- 4H, 0, Fe(1, -+ 2H, 0, Fe(1, -- H, C) $\text{Fe}_{i}\text{Cl}_{n} + 12\,\text{H}_{2}\text{O}, \, \text{CuCl}_{i} + 3\,\text{H}_{2}\text{O}, \, \text{CuCl}_{i} + 2\,\text{H}_{2}\text{O}, \, \text{CuCl}_{i} + \text{H}_{4}\text{O}$ Von Bromiden wurden folgende Hydrate ermittelt: Ba Br., 2 H. . Ba Br₂ . H₂ O₁ Mg Br₂ . 6 H₂ O₂ Mg Br₂ . H₂ O₃ Zu Br₂ . H₂ O₄ Cd Re** . 4 H, O, Mn Br, . 4 H, O, Mn Br, . H, O, Fe Br, . 6 H, O, Fe Br, . 2 H () s FeBr, H,O, FeBr, 3H,O, 2FeBr, 3H,O. Von Jodiden wurder erhalten: NaJ. 4 H.O. Li J. 6 H.O. Ba J. 6 H.O. Mn J. 6 H.O. MnJ₂ . 1H₂O₃ MnJ₄ . 2H₂O₃ MnJ₄ . H₂O₃ FeJ₄ . 2H₂O₃ FeJ₄ . 2 H₂O, FeJ₂ . H₂O. Höhere Hydrate als die hier angeführten existiren noch bei einigen Haloiden; sie konnten aber auf dem vom Verfasser eingeschlagenen Wege nicht nachgewiesen werden, weil ihre Dissociationsspanning mit der der gesattigten Losung zusammenfällt. Durch Salzsäure wurden aus den Losungen der

¹⁾ Ann. chun phys. [7] 2, 78-117.

wasserhaltigen Chloride meist niedrigere Hydrate gefällt. Es wurden so die Hydrate erhalten: Ba Ul₂, H₂O, Cd Cl, H₂O, Sr Cl₂, 2 H₂O, Cu Cl₂, 2 H₂O, Co Cl₂, 2 H₂O, Ni Cl₂, 2 H₂O, Fe Cl₂, 4 H₂O, Mu Cl₂, 2 H₂O, Mg Cl₂, 4 H₂O. Nichts gefällt wurde durch Salzsäure aus gesättigten Lösungen von Fe₂Cl₃, 12 H₂O, Ca Cl₂, 6 H₂O, Zu Cl₂, 2 H₃O. Nur solche gesättigten Lösungen gaben mit Salzsäure Niederschläge, deren Dampfspannung bei 20° größer als 8 mm ist. Die drei zuletzt angeführten Salze geben gesättigte Lösungen unt 5,4 bis 6,5 mm Dampfspannung.

M. P. Sabatier. Einige wasserhaltige Metallchloride 1). -Veranlafst durch vorstehende Arbeit von Lescoeur bringt Vertasser seine den gleichen Gegenstand betreffenden Untersuchungen ans dem Jahre 15894) in Erinnerung. Verfasser hat damals angez ben, wie Lescoeur jetzt wiedergefunden hat, dass bei der Verwitterung im Vacuum in Gegenwart von Schwefelsäure aus den Salzen mit 6 H.O die Salze SrClo, 2 H.O; NiClo, 2 HoO; CoClo 211,0 entstehen. Ebenso hatte Sabatier bereits für das Eisenchlorid die beiden Hydrate Fe₂Cl_e, 12 H₂O und Fe₂Cl₆, 5 H₂O gefunden. Im Gegensatz zu Lescoeur hatte Verfasser beim Verwittern von MnCl₂ + 4 H₂O stets das Salz MnCl₂, 1, H₂O erhalten and memals MnCl, +2 H,O, wie Lescoeur angiebt. Durch Krystalbation in gesättigter Salzsäure oder durch Verwitternlassen w Vacaum konnte Sabatier aus dem gewöhnlichen MgCl, mit 6H,0 ein Salz mit 5H,0 gewinnen, dessen Existenz Lescoeur rmeint. Auch die Behauptung von Lescoeur, dass die Krystalisation des Eisenchlorurs aus wasseriger Lösung ein Hydrat mit 6 Wasser liefere und nicht mit 4, das nur in schwach salzsurer Lissung entstände, bestreitet der Verfasser, da er es auch un nicht saurer Lösung erhalten habe. Verfasser erhielt aus * wengen Lösungen stets das Kupferchlorid mit 2 Wasser, wah-Lescoeur ein Hydrat mit I Wasser gefunden hat.

M. H. Lescoeur. Einige wasserhaltige Metallchloride³). [Aus halfs der Veröffentlichung von Sahatier]⁴). — Verfasser weist Prioritätsreelamation Sahatier's zurück und halt die Ueber-unshmmung in den Resultaten ihrer Arbeiten trotz der von Sahatier angeführten Differenzen für eine genügende. Op.

J. M. van Bemmelen. Das Hydrogel und das krystallinische Hydrat des Kupferoxyds'). — Spring und Lucion's) machen in

bull. soc. chim. Paris 11, 546. — *) JB. f. 1889. S. 336. — *) Bull. soc. chim. Paris [3] 11, 853. — *) Vorst. Referat. — *) Zeitschr. auorg. Chem. 5, 466—483. — *) JB. f. 1892, S. 511.

ihrer Mittheilung über die Entwässerung des blauen, gallertartigen Kupferoxyds unter dem Emflusse verdünnter Salzlösungen keinen Unterschied zwischen dem colloidalen und krystallinischen Hydrat und legen keinen Nachdruck darauf, daß sie es mit einer Substanz im colloidalen Zustande zu thun haben, deren Wassergehalt zu einem großen Theil einen anderen Charakter als Hydratwasser hat. Sie finden die Zusammensetzung der Formel Cu O. 2 H.O. entsprechend. Verfasser ist dagegen der Ansicht, 1. daß das frisch gefällte colloidale Kupferoxyd (das Hydrogel) eine große Meng-Wasser absorbirt hält, welches kein chemisch gebundenes Hydratwasser, sondern Imbibitions - und Absorptionswasser ist, wie er das bereits für Kieselsaure nachgewiesen hat; 2. daß es beim Stehen unter Wasser und beim Trocknen allmählich Modficationen erleidet; 3. dafs diese colloidale Substanz sich m seinem Verhalten von dem krystallinischen Hydrat unterscheidet. Dafs der Wassergehalt von Ovvden oder Oxydhydraten im colloidalen Zustande (Hydrogels von Graham) von der Dampfspannung des Mediums, womit sie sich in Gleichgewicht gestellt haben, von der Temperatur, von den Modificationen, die das Colloid exlitten hat, abhängig ist, und dass diese Eigenschaften beim Uebergange des Colloids in das krystallinische Hydrat aufgehobe 11 werden. Das Hydrogel wurde nach den Angaben von Spring und Lucion aus verdünnter Kupfersulfatlösung mit verdünnten Alksulien dargestellt. Durch sorgfaltiges Auswaschen läfst sich ein schwefelsäurefreies Product erhalten. Das krystallinische Hydrzes wurde erhalten durch Behandeln von basischem, krystallinischez Kupfernitrat oder Kupfersulfat mit Kalilosung. Die angestellte Versuche erstrecken sich auf die Entwässerung des Hydrogels bes Temperaturen von 15 bis 50° und unter dem Einflusse von Alkal * oder Salzlösungen, die dabei auftretenden Umsetzungen, die Alzsorption von gelösten Substanzen und führen zu folgenden Resultaten, die vornehmlich in dem colloidalen Zustande des Hydrogels begründet sind. Wie andere Hydrogele (von SiO, Al₂O₃) enthal es in frischem Zustande eine große Menge Imbibitions- resp-Absorptionswasser schwach gebunden in unbestimmten Molekularverhältnissen. Es verliert in frischem Zustande das Wasser ganz oder fast ganz hei 15 bis 50%, noch rascher unter dem Einflusse von Alkali und Salzlösungen. Wenn es schon von Anfang an unter Wasser bei 15° aufbewahrt, oder wenn es als Gallerte, auffolgend bei niedrigen Concentrationen, der Gasphase ausgesetzt wird, erleidet es Modificationen. Es nähert sich allmählich dem Zustande und der Zusammensetzung des chemischen Hydrats CuO. H.O. Indem es

unter fortwährend abnehmender Concentration der Gasphase Wasser verliert, stellt es sich jedesmal damit ins Gleichgewicht und hält das rückständige Wasser stärker gebunden. Schliefslich kann es 1 Mol. Wasser noch bei einer Temperatur von nahe an 100° fest-halten und bietet dem Einflusse von Alkali und Salzlösungen großen Widerstand. Der Entwässerungsvorgang weist darauf hin, daß der Complex ursprünglich eine feste Lösung darstellt. Das krystalline Hydrat von CuO dagegen hat von Anfang an die Zusammensetzung CuO.H₂O, ist dauerhaft gegenüber Alkalien, Salzlösungen und Erhitzung bis 100°.

G. Gore. Temperaturveränderungen durch Berührung von Flussigkeiten mit gepulverter Kieselsäure¹). — Verfasser bestimmt die Temperaturerhöhungen, die eintreten, wenn er Kieselsäure zu den Lösungen verschiedener Salze giebt. Zu 50 ccm Lösung, die 10 Proc. wasserfreie Substanz enthielt, gab er 100 "Grains" reine und trockene Kieselsäure von gleicher Temperatur ohne Umschütteln. Das Maximum der Temperaturerhöhung trat schon nach drei Minuten ein.

-	le le		-		-0
	Grade C.		Grade C.		Grade C.
V 00		00		W2 (2.6)	2.5.4
Na, CO,				FeSO,	
8,80,	0,10	Citronensäure	0,25	KBr	
Na HCO _B	0,12		0,26		0,39
Se(1,	0,12	-	0,26	ZnSO ₄	0,41
Ball	0,13	11Br	0,26	Mg (L,	0,41
Mastl	0,14	Lich	0.28	Cact "	0.41
1450	0.15	SrCl, (5 Proc.)	0,28	H,80,	0,42
Vg (0,	0,15	CoCL	0,29	Н. РО	
K(a), (5 Proc.)	0,15	and the same of th	0,29	KHCO,	0,44
Carly	0,18		0,30	H, P, O,	0,47
5H, NO	0,18	Na,HPO, (5 Proc.)	0,30	HCl	0,48
Remarure	0,18	KHSO,	0,30	KCN (1,25 Proc.).	0,60
HJ0,	0.19	Sr Cl. (20 Proc.)	0,30	KCN (2,5 Proc.) .	0.67
4004	0,20	H ₂ O	0,30	KCN (5,0 Proc.) .	0,70
(40)	0,21	NaCl	0,32	NaCN	0,72
6,50,	0.22	FeCl,	0,33	CdSO ₄ · · · · ·	0.78
Gardi,	0,23	HNO,	0.34		
SH,Br	0,24	K,CO,	0,36		
NaBr		KBr	0,37		
(NH ₀ ₁ SO ₁					

¹⁾ Phil. Mag. 37, 306.

In jeder Lösung, aber auch in reinem Wasser trat eine Temperaturerhöhung ein. Verfasser weist darauf hin, daß die Losungen. deren Temperaturzunahme kleiner ist als die bei Wasser, Substanzen enthalten, die Wärme absorbiren und die Temperaturerhöhung verkleinern, während in den übrigen Lösungen Substanzen aufgelöst sind, die Wärme entwickeln und den Betrag der Temperaturzunahme vergrößern. Es ist leicht möglich, dass Verbisdungen gefunden werden, in deren Lösung sogar eine Temperaturabnahme stattfinden kann. Dass die Temperaturzunahme mit der Concentration zusammenhängt, zeigen die Versuche mit Cvankalium und Strontiumchlorid. Den Einfluß der Größe der festen Theilchen konnte der Verfasser dadurch nachweisen, daß 100 "Grains" Quarzsand, dessen Körner einen ungefähren Durchmesser von 1/16 Zoll besafsen, in 10 Proc. Kaliumcvanidlosang ein-Temperaturerhöhung von mar 0,030 hervorriefen, während die Kieselsäure eine Temperaturänderung von 0,82° bewirkt hatte-Thonerds, von der 200 "Grains" zu 50 cem einer 10 proc. Lisung zugesetzt wurden, wirkt bei Weitem stärker ein, und beträgt die Temperaturerhöhung in reinem Wasser 1,16°. Die großte Erwarnung, die bei Thonerde beobachtet wurde, betrug 2,58, und zwar in Kochsalzlösung. Verfasser stellte noch weitere Versuch an mit verschiedenen Carbonaten und Oxyden in remem Wasser und in 10 proc. Ammoniaklosung. Die Temperaturänderung in wässerigen Lösungen hat dreierlei Ursachen: die Vereinigung de 🛰 Wassers mit dem Pulver, die Vereinigung der gelösten Substar mit dem Pulver und die Trennung der Luftschicht. Verfassemacht auf den Einflufs aufmerksam, den sowohl diese Wärm entwickelung bei der specifischen Würmebestimmung unlöslich Pulver, wie die Contraction beim Mischen von Wasser und ur löslichen Pulvern bei der Bestimmung der Dichte derselben aussichen üben muß.

G. Gore. Zersetzung von Flüssigkeiten in Berührung mit Kieselsäure!). — Zur Aufklärung der bereits bekannten Erscheinungen, das Essigsäure aus wässeriger Lösung beim Filtriedurch ein Quarzhlter zurückgehalten wird und fein vertheilt Kieselsäure Kaliumpermanganat einschließt, untersucht der Verfasser genauer das Verhalten von Kieselsäure und anderen Verbindungen gegen eine große Reihe von Substanzen. Die Versuche wurden in der Weise angestellt, daß 5 g der auß Sorgfaltigste gereinigten Kieselsaure zu 25 cem einer Lösung gegeben wurden.

¹⁾ Chem. News 69, 22-24, 33, 43-45.

Nach 16 bis 20 Stunden wurde die überstehende Flüssigkeit abtiltrirt und analysirt. In den Losungen folgender Substanzen zeigt sich nach dem Behandeln mit Kieselsaure eine Abnahme des Gehaltes an gelöster Substanz: HCl, HBr, HJ, HNO₃, HClO₄, HClO₄, II JO2, II, PO4, II, P2O2, Weinsäure, Bernsteinsäure, CuSO4, CoCl2, FeCl., FeSO, CdCl., ZnCl., MgCl., CaCl., SrCl., BaCl., LiCl, NaCl. NaBr, NaJ, Na₂HPO₄, NaHCO₃, KCl, KBr, KJ, KNO₃, KHSO₆ KHCO₃, RbCl, RbJ, Rb₂SO₄, NH₄Cl, NH₄Br, (NH₄)₂SO₄, Trimethylamm. Bei diesen Lösungen tritt die relativ größte Absorption in den verdünnteren Lösungen ein, doch findet auch in einigen Fallen das Umgekehrte statt. Bei einzelnen Substanzen ändert sch die Absorption mit der Concentration so stark, daß in der emen Losung eine Absorption überhaupt nicht eintritt, während sie in einer davon verschieden concentrirten Lösung einen betrachthehen Werth erreicht. In einer Schwefelsaurelosung wird in emer 1 proc. wie 10 proc. nichts absorbirt, in einer 5 proc. dagegen über 6 Proc. Von den angeführten Substanzen werden meist 2 bis 4 Proc. absorbirt. Bedeutend höher ist die Absorption in den Losungen von NaCN, Na₂CO₈, K₂CO₈, in deren verdünnteren Lisungen sie etwa 83 his 87 Proc. betrigt; in einer Losung 1011 Ammoniumsesquicarbonat werden 60 Proc., von Jud 38 Proc. and ton (NH4)OH 21 Proc. absorbirt. Keine Einwirkung ist bei tolgenden Substanzen zu constatiren: CrO₂, Oxalsäure, Citronen-**ore, NrCl., NrSO, Na, B,O, FeCl., RbBr. Eine Zunahme der Concentration wird ber folgenden Lösungen gefunden: H, P, O, (atl, CoSO, MnCl, MnSO, CdSO, ZoSO, MgSO, Na,SO, h No. KSO, KClO3, und zwar meist um I bis 3 Proc. Setzt man Kieselsaure zu einer Lösung zweier Substanzen, so andert sch der Betrag der Absorption jedes einzelnen Stoffes. Beim Schutteln mit S(O), ist die Absorption größer als beim Filtriren duch ein Kieselsaurefilter. Wie angestellte Versuche zeigen, ist b Daner der Einwirkung ohne wesentlichen Einfluß. Der Werth ler Absorption nimmt mit der Masse der zugefügten Kieselsäure war weing zu. Ebenso erhöht eine Temperatursteigerung die Abexplien nur gering. In einer Mischung von Alkohol und Wasser best die Absorption die gleiche. Setzt man gefalltes BaSO, 74 einer Lösung von KNO, so reifst das Barvumsulfat weniger Mahamnitrat nieder, als wenn man es in der Lösung durch Einwirvon Ba(NO₂), auf K SO, entstehen läfst. Titansäure, Ferrioud, Thonerde, Baryumsulfat absorbiren die Alkalien weniger als hoselsaure, obwohl ihr Pulver feinkörniger ist. Magnesiumcarbonat absorbert nur sehr schwach, Calciumcarbonat überhaupt nicht.

Die Einwirkung zwischen Pulver und Lösung ist umkehrbar und folgt dem Gesetze des chemischen Gleichgewichtes, Verfasser hat gefunden, daß Wärme bei der Absorption entwickelt wird. Op.

G. C. Schmidt. Ueber Adsorption). - Um die Gültigkert des Henry'schen Gesetzes bei den Erschemungen der Adsorption zu studiren, bestimmt Verfasser das Theilungsverhaltnifs, das sich beim Einbringen von gereinigter Kohle in die alkoholische Lösung von Jod und in die wasserige von Essigsaure, Bernsteinsaure, Oxalsäure einstellt. Das Verhältnifs $\begin{pmatrix} c_i \\ c_1 \end{pmatrix}^x$ ist in keinem der untersuchten Fälle constant; die adsorbirte Menge nimmt zwar mit der Verdünnung der Lösung ab, aber viel langsamer als die Concentration der Lösung; das Henry'sche gilt also hier nicht. Zur Widerlegung der Theorie von Witt, wonach sich beim Färben eine feste Losung bilde, bestimmt der Verfasser den Theilungscoëfficienten zwischen Pikrinsäure und Cellulose, sowie Eosinlösung Aus den gewonnenen Resultaten, wonach das Verhaltnifs zwischen der Concentration des Farbstoffs in der wässerigen Lösung und der in der Faser inconstant ist, schliefst der Verfasser, dass der Process der substantiven Färbung eine ausgesprochene Oberflächenwirkung ist. Verfasser macht darauf aufmerksam, daß das Farben der Krystalle mit organischen Farbstoffen, wie es von O. Lehmann ausgeführt wird, wahrscheinlich ein Adsorptionsvorgang ist. ()11.

A. Rosenstichl. Ueber die Natur der Kräfte, welche bei der Färberei in Frage kommen). - Um zu zeigen, dass bei der Färberei auch eine chemische Reaction eintritt, wählt der Verfasser als Beispiel ein Silberstück, das im Schwefelwasserstoffstrome sich geschwarzt hat. Die schwarze Farbe ruhrt von einer chemischen Verbindung her, dem Silbersulfid, und doch lassen sich meht Therle von dem Silberstück wegschaben, deren Analyse emfache Proportionen ergiebt, da das nicht angegriftene Silber am Silbersulfid fest haftet. Das Gleiche tritt nach Ansicht des Verfassers in der Farberei zu Tage, wo eine dunne Schicht der Faser mit der färbenden Substanz eine chemische Reaction eingegangen ist. Ebenso spielt die Adhaision eine große Rolle. Verfasser kommt zu dem Schlufs, daß bei dem Färben sowohl eine chemische Reaction wie mechanische Adhasion stattfindet, deren Wirkungen sich gegenseitig unterstützen. Op.

¹⁾ Zeitschr. physik. ('hem. 15, 56-64. - 1) Bull. soc. chim. [3] 11, 44.

W. P. Dreaper. Theorie des Fürbens 1). - Verfasser färbte Seide mit Primulin, indem er in der Faser diazotiete und dann mit Phenol, Resorem, Ammoniak, Salicylsaure, Anilm, m-Phenylendiamin und \$\beta\$-Naphtylamin entwickelte. Die so gefärbte Seide wurde mit Seifenlösung ausgezogen und die Menge des abgegebenen Farbstofles nach 5, 10, 15, 30, 45 und 60 Minuten bestimmt. Es ergab sich, dass die in der Faser diazotirten Farben eine viel großere Beständigkeit besitzen als die Seide, die mit außerhalb der Faser dargestellter Farbe ausgefürbt war. Die erhaltenen Resultate, die in verschiedenen Curven dargestellt sind, sprechen nach Ansicht des Verfassers gegen die Theorie der festen Lösungen, da nach dieser Theorie die in wie aufserhalb der Faser erzeugten Farben mit gleicher Stärke festgehalten werden müßten. Die Thatsache, das das Primulin selbst bei der Einwirkung der Seisenlosung fester zurückgehalten wird als die aufserhalb der Faser diazotirten Farben, spricht für eine chemische Verbindung des Primulins mit der Faser. Da die Farben, die mit Aminen entwickelt wurden, beständiger sind als die mit Phenolen entwickelten, so scheint das Fibroin mehr saurer als basischer Natur zu sein. Op.

Carl Otto Weber. Substantive Farbstoffe und substantives Färben. Ein Beitrag zur Theorie des Färbens 2). — Das Verhalten der Wolle, mit Farbstoffen sowohl sanrer wie basischer Natur lackartige Verbindungen zu bilden, wird erklärt durch die Anwesenheit einer Amido- und einer Carboxylgruppe im Molekül der Wolle, das man durch die Formel:

$$W < \frac{NH_t}{NH_t}$$

darstellen kann, worin W das unbekannte Radical der Wolle bedeutet. Alle substantiven Farbstoffe besitzen entweder basischen oder sauren Charakter. Indigo, Anilinschwarz, Türkischroth, sowie alle mit Beizmitteln oder durch Diazotirung auf der Faser horgestellten Farbstoffe färben nicht anders als Chromgelb, Berlinerblau, d. h. es sind als unlösliche Niederschläge in den Hohlraumen der Faser mechanisch anhaftende Pigmente. Nach oben erwähnter empirischer Formel ist zum Beispiel Naphtolorange als Säure folgendermaßen:

 $W{<}\frac{NH_a,0}{COOH},SO_q,C_aH_a,N{+}N,C_{10}H_aOH$

in der Wolle gebunden, während die Formel für mit Magenta gefärbte Wolle

¹) Chem. Soc. Iud. J. 13, 95-100. - ¹) Daselbet, S. 120-127.



lautet. Die freie Carboxylgruppe der mit einer Säure gefärbten Wolle muß sich mit einer Base ebenso wie ungefärbte Wolle färben lassen. Und in der That nimmt Wolle, die in einem großen Ueberschuß von Scharlach R gefärbt ist, in einem Bade von Magenta dieselbe Menge dieses Farbstoffes auf wie ungefärbte Wolle. Die Annahme, daß Magenta an Scharlach R chemisch gebunden und die Wolle mit einem Magenta-Scharlachlack gefärbt sei, wird durch die Thatsache hinfällig, daß beim Behandeln der so gefärbten Wolle mit Alkohol nur geringe Mengen von Magenta und keine Spur von Scharlach in Lösung geht, während der Magenta-Scharlachlack in Alkohol sehr leicht löslich ist. Der so gefärbten Wolle kommt folgende Formel zu:

Crofs und Bevan 1) haben gefunden, dass sich die Jutefaser in Lösung von Ferriferricvanid gleichmäßig mit Berlinerblau färbt und sahen darin einen stricten Beweis für die Witt'sche Theorie der festen Lösung. Verfasser weist dem gegenüber darauf hin, daß die im Molekül der Jutefaser vorhandene Aldehydgruppe überall, wo sie sich befindet, reducirend wirken muß und sich daher der Farbstoff in Folge der gleichmäßigen Permeabilität der Jutefaser überall gleichmäßig bilden muß. Behandelt man, wie Verfasser²) früher gezeigt hat, Sulfonsäuren von starken Farbbasen mit Chlorbaryum und Gerbsäure, so reagirt die Sulfongruppe mit dem Chlorbaryum und die Amidogruppe mit der Gerbsäure. Badet man so gefärbte Wolle in Chlorbaryum oder Gerbsäure, so ist nicht die geringste Veränderung wahrzunehmen, die doch eintreten müßte, wenn der Farbstoff in der Wollfaser gelöst wäre. Gefärbte Wolle ist ebenso ein Lack wie die Verbindung von Alizarin mit Thonerde oder von Magenta mit Gerbsäure. Die Verwandtschaft, die sulfonirte basische Farbstoffe für mit Tannin gebeizte Baumwolle besitzen, ist um so geringer, je stärker die Sulfosäure und je schwächer basisch der nicht sulfonirte Farbstoff war. — Das Verhalten der Baumwolle gegen basische Farbstoffe ist verschieden von dem der Wolle, entsprechend dem geringeren sauren Charakter der Baumwolle.

¹) JB. f. 1892, S. 2905, — ²) JB. f. 1893, S. 611.

durch basische Farbstoffe gefärbt, indem der Farbstoff ohne Trennung von Saure und Base unverändert aufgenommen wird. Der Thatsache, daß Oxycellulose mit ihrem stärkeren sauren Charakter zu basischen Farbstoffen eine größere Verwandtschaft besitzt als Cellulose, kann nicht durch die Witt'sche Hypothese erklärt werden. Der Färbeprocefs in der Baumwolle bei der Einwirkung saurer Benzidinfarben, die aus alkalischer Lösung in Form ihrer Salze aufgenommen werden, ist schwierig zu erklären. Mit Benzidinfarbstoffen gefärbte Baumwolle giebt mit Chlorbaryum und anderen Metallsalzen leicht Lacke. Die geringe Lichtbeständigkeit der auf Baumwolle erzeugten Benzidinfarben ist ein Beweis dafür, daß bei der Einwirkung dieser Farben auf Banmwolle kein Lack gebildet wird. Verfasser ist der Ansicht, daß die Diffusion des Earbstoffs, die bei Baumwolle substantiv fürhenden Stoffen nur gering sei, in das Wasser der Cellulose zu Ende gelangt, wenn der osmotische Druck innerhalb der Faser so groß ist, wie der außerhalb derselben. Obwohl Dinitrocellulose von Benzidinfarben wie Cellulose gefärbt wird, nimmt der Rückstand, der beim Verdampfen einer Acetonlösung hinterbleibt, keine Benzidinfarbe an, ein Beweis dafür, daß das Wasser den Färbeprocefs bedingt. Die große Rolle, die das Diffusionsvermögen der Farbstoffe beim Frieben der Baumwolle besitzt, geht aus Versuchen des Verfassers brestor, wonach deren Beständigkeit diesem Diffusionsvermögen direct proportional ist.

G. v. Georgievics. Ueber das Wesen des Farbeprocesses 1). - Zweck vorliegender Untersuchung ist die Erforschung der (setzmäßigkeiten, welche der Vertheilung eines Farbstoffs zwischen Faser und Farbbad zu Grunde liegen. Reines Seidengewebe wurde mit Indigocarmin unter Zusatz von Schwefelsäure gefärbt. Als Versuchstemperatur wurden 100° gewählt, weil so der Gleich-Sewehtszustand verhältnifsmäßig rasch eintritt. Aus einer Zu-SELmenstellung der angestellten Versuche ergieht sich, daß die Menze des aufgenommenen Farbstoffs bis zu einem gewissen Grade der Menge der zugesetzten Schwefelsäure proportional ist. Die Annahme, daß der Schwefelsaure bei diesen und allen ähnlichen Fameprocessen nur die Aufgabe zufällt, aus dem zum Färben angewandten Alkalisalz des Farbstoffs die Farbsiure frei zu Machen, ist unrichtig. Der gunstige Einfluss der Schwefelsäure hat in der geringeren Löslichkeit der Farbsäure in schwefelsäurehaltigem Wasser seinen Grund. Dals ein Ueberschufs von

^{&#}x27;) Monatsh. Chem. 15, 705-717.

CWMARCE

Schwefelsäure, die doch eine stärkere Säure als die Indigodisulfosäure ist und also die eventuelle Bildung einer salzartigen Verbindung der Seidensubstanz mit der Farbstoffsäure ungünstig beeinflussen müßte, den Färbenrocefs befördert, ist ein Beweis gegen die chemische Theorie des Farbens. Der Theilungscoefficient $C_{
m Seide}$ fällt mit der Concentration des Farbbades, während der

Ausdruck 1'Cwasser bei geringem Farbstoffgehalt annähernde Constanz zeigt. Die Seide nimmt einfache Farbstoffmoleküle auf. während dem im Farbbade enthaltenen Farbstoffe zum größten Theil die doppelte Molekulargröße zukommt. Eine chemische Verbindung zwischen Seidensubstanz und Indigodisulfosäure verlangte, dass der Farbstoff in Faser und Flotte in dem gleichen chemischen Zustande enthalten sei.

th. v. Georgievics. Teber den Einfluss der Structur der Gespinnstfasern auf die Aufnahme von Farbstoffen 1). - Verfasser färbt zum Vergleich der Aufnahmefähigkeit für Farbstoffe mit Benzopurpurin 4 B und Benzoazurin G gewöhnliche Baumwolle sowie in Kupferoxydammoniak gelöste und mit Säure wieder gefallte Cellulose, ferner mercerisirte (mit NaOH von 22º Bé. behandelte) Baumwolle und mercerisirte Cellulose. Wiewohl die Versuche keine Entscheidung geben, liefs sich doch ein festeres Haften der Farbstoffe auf dem faserigen als auf dem amorphen Material feststellen. Bei dem Färben von loser Wolle und möglichst feinem Wollstanb, sowie faserigem und gepulvertem Asbest haftet der Farbstoff auf dem faserigen Material ebenfalls fester. Auch besitzt dieses Material eine viel größere Aufnahmefähigkeit für Farbstoffe, so dafs z. B. faseriger Asbest mehr Farbe wie mercerisirte, amorphe Cellulose aufzunehmen vermag.

G. v. Georgievics. Ucher das Wesen des Färbeprocesses 2). Drei verschiedene Theorien suchen das Wesen des Färbeprocesses zu erklaren. I. Die chemische Theoric. Dieselbe wird u. A. gestützt durch die von Knecht u. Jaquemin beobachtete Thatsache, dass Wolle aus den - salzsauren - Lösungen von Fuchsin, Methylviolett und Chrysoidin nur die Farbbase aufnimmt und aus einer heißen, fast farblosen Lösung von Fuchsin letzteres ebenfalls mit der Farbe seiner Salze fixirt. Verfasser erweitert

¹⁾ Mitth. Technol. Gewerbemuseums, Wien 1894; Ref.: Chem. Centr. 65, H. 821 822. *) Mitth. Technol. Gewerbemasenus, Wien 1894, Ref .: Chem. Centr. 65, II, 822-824; 66, I, 402-403.

diese Beobachtungen dahin, dass Wolle bei etwa 45° auch einen kleinen Theil der Salzsäure aufnimmt, und findet ferner, dass indifference Stoffe, wie Thon und Glasperlen, ebenfalls nur die Farbbasen — ohne Salzsäure — unter Rothfärbung aufnehmen. Die Salze sind also schon in Läsung dissociirt. Nach Ansicht des Verfassers besteht die rothe Farbe mit Fuchsin gefärbter Wolle aus "gefärbter Rosanilinbase", die man auch erhalt, wenn man Fuchsinlösung mit etwas mehr als zur Neutralisation erforderlichen Menge Natronlange versetzt oder indem man farblose Rosanilinbase mit Wasser behandelt oder in feuchter Atmosphäre erhitzt, wober eine Umlagerung der farblosen Carbinolform zu der gefärbten Ammoniumbase eintritt. Beim Färben mit Fuchsin nimmt also die Wolle aus dem dissociirten Salze der gefärbten Rosanilinbase nur die Base auf. Die Carbinolform bildet sich nur in alkalischer Lösung und ist nur in ihr beständig. Nach Entfernung des Alkalis durch Waschen mit Wasser entsteht durch Umlagerung sofort die gefärbte Form. Die farblose, wasserige Lösung der Rosanilinbase ist ammoniakalisch und farbt sich die Wolle nur deswegen in ihr, weil eine Trennung von Base und Alkali dadurch stattfindet, daß die Wolle mehr Rosanilinbase aufsaugt. Aus dem Umstande, daß Amidoazobenzolsulfosäure nicht mit seiner rothen Eigenfarbe, sondern mit der gelben Farbe ihrer Salze aufgenommen wird, wurde gefolgert, dass Wolle und Seide die Rolle von Basen spielen können. Verfasser weist dem gegenüber darauf ling, daß verdünnte Lösungen von Amidoazosulfonsäure stets gelb gefürbt sind und concentrirte Lösungen Wolle dauernd roth farben können. II. Verfasser wendet sich dann gegen die Losungstheorie von Witt 1), der zur Stütze seiner Theorie anfuhrt, daß die mit Luchsin etc. erhaltenen Farben nicht die Farbe des festen Salzes, sondern die der Lösung besitzen. Nach Verfassers Ausicht berüht die grüne Oberflächenfarbe nur auf der anormalen Dispersion des Lichtes; sie verschwindet, wenn man das Salz fein verreibt und es tritt dann sofort die eigentliche Farbe des Farbstoffs auf. Der Farbstoff hat sich in der Faser in sehr fein vertheiltem Zustande abgeschieden und erscheint daher roth. Die Oberflachenfarben des festen Salzes treten auch beim Färben in concentrirten Losungen auf, eine Erscheinung, die als Bronziren bekannt ist. Ferner besteht die Fuchsinfarbung auf Wolle nicht aus salzsaurem Rosanilin, sondern entweder aus einer chemischen Verbindung von Rosanilin mit der Wollsubstanz oder

¹⁾ JB. f. 1890, S. 2896; f. 1891, S. 2821.

aus gefärbter Rosanilinbase. — Da Seidenfärbungen mit Rhodama. Eosin oder Fluorescem Fluorescenz zeigen, die diesen Farbstonen jedoch nur in Losungen eigen ist, mussen nach Witt die Farbstoffe auch in der Faser gelöst sein. Verfasser bemerkt hierzu. daß auch feste Körper, wie Barvumplatinevanür, Fluorescent zeigen und dass bei Woll- wie Seidenfärbungen bei Beschädigung des Oberflächenglanzes die Fluorescenz aufhort. Fluorescenz ist nur der Glanz des gefärbten Materials. - Wenn Witt als Stütze seiner Theorie den I mstand betrachtet, dass nur sie das substantave Färbevermögen gewisser Farbstoffe zu erklaren vermag, so sind nach dem Verfasser auch adjective Farbstoffe, wie Alizana. in Schafwolle leicht loslich. Sie lassen sich ebenfalls zuerst auffärben und dann durch Beizen in ihre gefärbten Metallfacke verwandeln. - Wenn Witt behauptet, dass das Ausschütteln ener wässerigen Lösung mit Alkohol ein dem Fürben analoger Vorgang sei, so ist nach dem Verfasser diese Analogie nur unvollstandia da das Farben ein irreversibler, das Ausschütteln ein reversiblet Process sci. III. Verfasser entscheidet sich für die mechanische Theorie des Fürbens, die den Färbeprocess als eine Art von Adsorptions- und Adhasionsvorgang auttafst. Für sie sprechen u. Adie vom Verfasser erhaltenen Farbungen auf Asbest, Glas und Thon, das Egalisiren gewisser Farbstoffe, sowie der Einfluß der! Structur des zu farbenden Materials. Das Beizen erklart des Verfasser ebenfalls als einen mechanischen Vorgang, indem dabei auf die Dissociation z. B. von Alaun in wässerigen Lösunge * 2 Rücksicht nimmt. Er erwähnt hierbei, daß Schafwolle aus Alaus lösungen je nach der Concentration entweder mehr Schwefelsauzoder Thonerde aufnimmt.

Carl Lonnes, Jodometrische Versuche und Beitrag ARF Kenntnifs der Jodstärke¹). — Wässerige Stärkelösung giebt die Blaufarbung durch Jod viel schärfer und leichter bei Gegenwart von Jodkalium als ohne diesen Zusatz. Auch die Gegenwart von Alkalicarbonaten und -dicarbonaten stört die Reaction nicht; bei Gegenwart von Ammoniumearbonat kann noch 0,5 mg arsenge Saure durch Jodlosung titrirt werden. Durch Einwirkung von Jod auf Alkalien entsteht eine farblose Lösung, die ein niedrigeres Jodoxyd enthält, dessen Beständigkeit von der Temperatur, der Concentration und der Natur des Alkalis abhängt. Leber die Natur der Jodstärke intsert sich der Verfasser im Sinne von Mylius²), wonach die Jodstärke sicher Jodwasserstoff enthalt.

¹⁾ Zeitschr. analyt. (hem. 33, 409-436. 1) JB. f. 1887, S. 2263.

Die Einwände von Meineke¹) gegen diese Anschauung werden arrückgewiesen. Wegen vieler Einzelheiten der ausführlichen Arbeit muß auf das Original verwiesen werden. Hz.

Charlotte F. Roberts. Ueber die blaue Jodstärke²). — Die Arbeit enthält experimentelle Beweise für die Mylius'sche Auffassung, daß Jodstärke (C₅H₁₀O₅J)₄HJ ist. Hz.

F. W. Kuster. Ueber die blane Jodstärke und die molekulare Structur der "gelösten" Starke"). - Nachdem Verfasser die Beobachtung von Mylius () bestätigt, wonach aus einer Lösung von Jod in Chloroform oder einem ähnlichen Lösungsmittel überhaupt kein Jod in Starke, feste oder geloste, übergeht, bestimmt er die Aufnahmefnhigkeit fester Starke für Jod aus Jodjodkahumlösung. Die Versuche wurden in der Weise angestellt, daß gewogene Mengen Stärke mit gemessenen Mengen Jodjodkaliumlösung bekaunter und verschiedener Concentration andauernd mit Hülfe der Turbine geschüttelt wurden. Das aus der Losung verschwundene Jod wurde als von der Stärke aufgenommen in Rechnung gebracht. Wie aus einer mitgetheilten Tabelle hervorgeht, ist der Jodgehalt der entstandenen Jodstärke in hohem Grade abbingig von der Concentration des Jods in wässeriger Lösung. Das freie Jod vertheilt sich nicht einfach nach einem constant bleibenden Verhältnifs zwischen der Stärke und dem Wasser; denn während der Jodgehalt der Stärke im Verhaltnifs 3:2 zuruckgeht, fallt der der wässerigen Losung im Verhaltnifs von rund 50: 1. Dividirt man die sechste Wurzel der Concentration des Jods im Wasser durch die Concentration des Jods in der Starke, so erhalt man in grober Annaherung constante Werthe. Die blaue Jodstärke ist also keine chemische Verbindung, auch em mechanisches Gemenge von Jod und Stürke, sondern eine *ohldefinirte feste Lösung von Jod in Stärke. Verfasser untersicht auch das Verhalten der gehisten Starke und findet, daß 40 b die aus sorgfältig filtrirter, klarer Starkelösung bereitete Jostarke ganz verschieden viel Jod enthält, je nach der Conceuration des Jods in der mit der Stärke in Berührung stehenden Wisserigen Losung. Constant dagegen ist der Quotient aus der zelaten Wurzel der Concentration des Jods im Wasser durch die Concentration des Jods in der Stärke. Auch hier liegt also eine feste Losung vor. Da es aber undenkbar ist, dafs die in Wasser gelöste Stürke ihrerseits wieder Jod löst, so ist nach Ansicht des

^{&#}x27;) Chemikerzeit. 18, 157 ') Sill. Am. J. 47, 422 429. - ') Ann. Chem. 283, 360-379. - ') JB, f. 1887, S. 2263.

Verfassers die "gelöste" Stärke als eine Emulsion äußerst feiner, durch Wasseraufnahme verflüssigter Stärketröpfehen in überschüssigem Wasser aufzufassen, das seinerseits auch sehr klein Mengen Starke gelöst enthält. Durch diese Annahme wird anderklärt, warum Stärkelösungen nur einen geringen osmotischen Druck besitzen und also weder Gefrierpunktserniedrigungen noch Siedepunktserhöhungen zeigen.

F. W. Küster. Beitrage zur Molekulargewichtsbestimmung an "festen Lösungen". Gleichgewicht zwischen Wasser, Kautschak und Aether 1). - Um das Molekulargewicht zu bestimmen, mit der sich Verbindungen in festen Körpern lösen, studirt Verfasser der Vertheilungsverhältnifs dieser Verbindungen zwischen zwei Losungmitteln, welche sich gegenseitig wenig oder nicht losen und un denen eines fest, das andere flüssig ist. Als Beispiel bematt Küster in dieser Abhandlung die Vertheilung von Aether zwischen Wasser und Kautschuk. Zu Wasser, in dem Aether gelost ist, werden Kautschukstücke zugegeben und die dadurch herrorgerufene Concentrationsanderung des Aethers mit Hülfe des Beckmann'schen Gefrierapparates bestimmt. Durch einen Vorversich wurde ermittelt, daß 10g Kautschuk in einer Aetheratmosplate etwa 12 g Aether aufnehmen konnen, die sie an Luft in etwa vier Stunden vollkommen wieder abgeben. Die Diffusionsgeschwindigkeit des Aethers in Kautschuk ist demnach eine self große. Bezeichnet Cr die räumliche Concentration des Aether in der wasserigen Lösung und Ck die räumliche Concentration des im Kautschuk gelösten Aethers, so deutet das starke Anwachsen der Werthe für $\frac{C_k}{C_{ic}}$ darauf hin, daß sich der Aether in Kautschuk bei 1,25 bis 1,60 vorherrschend mit größerem Molekulargewicht auflöst als in Wasser. Die Constanz des Werthes $rac{1}{C_m}$ rechtfertigt die Annahme, daß sich der Aether bei - 1° m Kautschuk hauptsächlich mit dem doppelten Molekulargewicht löst. Eine zweite Versuchsreihe, in der das Vertheilungsverhaltnifs ber etwa 16 bis 186 R. festgestellt wird, ergiebt vollkommen andere Werthe für den Theilungscoefficienten. Dass die verhaltmismäßige Aenderung des Ausdruckes $\frac{C_k}{C_w}$ mit der Concentration nicht so groß ist wie in der ersten Versuchsreihe, ergiebt, das

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 445-45d.

sich bei dieser Versuchstemperatur der Aether in Kautschuk nur in untergeordneter Menge mit größerem Molekulargewicht als in Der Gang des Theilungscoëfficienten (1) ergiebt bei Wasser löst. unendlicher Verdünnung den Werth 2,8, der in allen Concentrationen für die normalen Aethermoleküle constant sein muß. Aus C. last sich für jede Concentration die Größe C. d. h. die Concentration der einfachen Aethermoleküle im Kautschuk, berechnen. C_k — der Ueberschufs von C_k über C_k' — ist die Concentration der Doppelmoleküle des Aethers im Kautschuk. Aus den ermittelten Werthen ergiebt sich, daß bei der größten untersuchten Verdunnung gerade nur ein Zehntel des Aethers in Gestalt von Doppelmolekülen im Kautschuk vorhanden, ein Werth, der in den concentrirteren Lösungen bis zu 0,5 steigt. Da nach den Dissociationsgesetzen die Concentration der einfachen Moleküle der Quadratwurzel aus derjenigen der Doppelmoleküle proportional ist, milste der Ausdruck $\frac{C_k^*}{V_k^*} = K$ sein. Und in der That zeigt

dieser Werth in der angeführten Tabelle diese Constanz. O. Lehmann. Ueber Sedimentation und Farbstoffabsorption 1). Verfasser untersucht unter dem Mikroskope das Verhalten chinesischer Tusche bei Zusatz verschiedener Lösungen, die zum Theil sedimentirend wirken. Bei gleicher Beschaffenheit des Lösungsmittels verharron suspendirte Theilehen nur dann in gleichmäßiger Vertherlung, wenn ihre Größe unter einer bestimmten Grenze liegt. Löst man dagegen in der Flüssigkeit so viel von einem Körper auf, dass der Sättigungspunkt der so entstandenen Losung in Bezug auf die festen suspendirten Theilchen überschritten wird und sich auf letzteren ein Ueberzug der gelösten Substanz bildet, so kann die Größe derselben durch die Anlagerung derart zunehmen, dass weiteres Verbleiben in der Lösung unmoglich ist. Aufser der eigentlichen Sedimentation beobachtet Verfasser eine Einwirkung fremder Zusatze zu einer Suspension in der Art, daß die Theilchen das Bestreben zeigen, sich von dem auflösenden Körper - z. B. Zucker - zu entfernen. Den Grund dieser Erscheinung bilden in erster Linie die Störungen in Folge der Dichteditferenzen, die an dem sich losenden Korper auftreten. ()11.

O. Lehmann. Ueber elektrische Convection, Sedimentation und Diffusion 2). — Verfasser beschreibt an der Hand zahlreicher

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14. 157-160. - 2) Daserbst, S. 301-316.

Abbildungen die Vorgänge, die man unter dem Mikroskope in der Lösung und an den Elektroden beobachtet, wenn hochgespannte Ströme gefärbte Suspensionen und Lösungen von Farbstoffen durchsetzen. Elektrische Sedimentation neunt Verfasser die Ansammlung der Farbstoffpartikelehen an der Elektrode – meist der Anode. Die elektrische Diffusion beruht auf der Diffusion der an der Elektrode ausgeschiedenen Zersetzungsproducte, bedingt durch elektrische Ladungen, welche deren Moleküle im Entstehungszustande von den Elektroden angenommen haben. Die Einzelheiten, aus denen allgemeine Schlüsse nicht gezogen werden, müssen im Original nachgesehen werden.

O. Lehmann. Ueber künstliche Färbung von Krystallen und amorphen Körpern 1). - Die Eigenschaften eines Krystalles sind in erster Linie durch die Beschaffenheit der Moleküle selbst bedingt und es liegt kein Grund vor, anzunehmen, dass durch Betheiligung fremder Moleküle am Aufbau des Krystalls erhebliche Störungen eintreten müssen. Die Bildung von Mischkrystallen chemisch nicht analog zusammengesetzter Stoffe ist genau ebenso möglich, wie die Mischung chemisch nicht analog zusammengesetzter Flüssigkeiten oder Lösung fester Körper in Flüssigkeiten, nur dafs, wie in letztgenannten Fällen, bei beträchtlicher Verschiedenheit der Constitution das Mischungsverhältnifs im Allgemeinen ein beschränktes ist. Verfasser hat bereits früher Versuche über die Bildung von Mischkrystallen nicht isomorpher Stoffe angestellt und gefunden, dass insbesondere bei der Farbung von Salmiak mit Eisenchlorid die Krystalle viel dunkler gefarbt waren als die umgebende Lösung, so daß die Färbung unmöglich von mechanischer Einschliefsung von Mutterlange oder in derselben suspendirter Farbstottpartikelehen hervorgebracht sein kann. Letztere Erscheinung wiederholt sich bei den meisten Versuchen, die der Verfasser in vorliegender Abhandlung veröffentlicht, in der er die Färbungen einer Reihe von organischen Verbindungen durch eine große Auzahl von Farbstoffen studirt. Verfasser erklart sich den Farbevorgang z. B. bei der Farbung von Meconsaure mit Saffranin so, dass die gemischte Lösung - als Lösung von Saffranin betrachtet — nicht nur einen Sättigungspunkt in Bezug auf Saffraninkrystalle, sondern auch in Bezug auf Meconsäurekrystalle besitzt. Wird nun bei fortschreitender Abküldung der Sättigungspunkt der gefarbten Lösung - als Meconsäurelösung betrachtet - überschritten, so beginnt die Ausscheidung von

¹⁾ Ann. Phys. 51, 47-76.

Meconsäurekrystallen; so lange aber die Lösung - als Saffraninlosing betrachtet -- in Bezug auf die Krystalle noch untersättigt ist, wachsen diese ungefärht weiter. Erst wenn mit weiter sinkonder Temperatur die Flüssigkeit als Saffraninlösung in Bezug auf die Meconsäurekrystalle ihren Sättigungspunkt erreicht, beguat die Authahme von Saffranin und die bereits gebildeten Kro-talle umgeben sich bei fortgesetzt sinkender Temperatur mit ener namer dankler werdenden gefarbten Rinde. Verfasser wendet ach gegen die Ansicht von van 't Hoff, der Mischkrystalle und morphe Mischungen unter der gemeinsamen Bezeichnung "foste Losungen zusammenfaßt und den Färbevorgang durch Diffusion ers at. Diese Annahme ist nach Ansicht des Verfassers falsch. De Unmoglichkeit der Diffusion ist für den Verfasser charaktenstisch für den festen Zustand. So kann z. B. aus mit violetter Fettarbe intensiv gefärbten, mikroskopisch dünnen Krystallblättdas durch längere Behandlung mit l'etrolather oder Benzol der Fristoff, obwohl er darin leicht löslich ist, nicht ausgezogen seiden. Bei der Aufnahme der fremden Substanzen findet oft an engrerfende Structurstörung statt, die die völlige Aufblätterung des Krystalls in dünne Lamellen oder Zerfaserung it whr feme Trichiten bewirkt. Die Farbstoffaufnahme ist im A comemon nicht auf allen Flächen eine gleichmäßige, so daß ar Ausbildung farbiger Sectoren kommt. Manchmal bilden set auch geschichtete Krystalle aus alternirenden Lagen von brudsubstanz und Farhstottkrystallen.

I. W. Retgers. Beiträge zur Kenntnifs des Isomorphismus D.— Leber chemische Verbindungen isomorpher Körper. Der Satz: Mischung und Bindung schließen sich aus", hat allgemeine Gültigkeit und gestattet in allen zweifellaften Fällen, wo man trotz der Geebwerthigkeit zweier Metalle über das Vorkommen echter Isoschei im Ungewissen ist, eine Entscheidung zu treffen. Soscht aus dieser Regel, daß Ag nicht mit K, sondern mit Na isomorph ist, da zahlreiche K-Ag-Doppelsalze existiren, während kein gliches Na-Ag-Doppelsalz sicher bekannt ist. Aus dem gleichen Grude ist das zweiwerthige Hg der Mercurisalze weder mit Cas, Sr. Ba-Salzen noch mit Mg-, Zn-Salzen isomorph, da es chemische Verbindungen der Mercurisalze mit diesen Salzen giebt. Ebensone das zweiwerthige Hg unter den zweiwerthigen Salzen, steht ist Wasserstoff unter den einwerthigen isolirt da, weil er sowohl it Na wie mit K chemische Verbindungen, saure Salze, liefert.

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 529-597.

Verfasser stellt die Salze aus der Reihe der Alkali- und Erdalkalisalze zusammen, die eine Ausnahme von dieser Regel bilden sollen, indem sie Doppelsalze und isomorphe Mischungen liefern. Es sind dies: Kaliumammoniumsulfat, Kaliumammoniumehromat, Kaliumammoniumpyrophosphat, Kaliumammoniumsesquiyanadat, Thalliumammoniumphosphat, Natriumlithiumphosphat, Natriumlithiumsulfat, Silbernatriumhyposulfat, Silbernatriumhyposulfit, Silbernatriumsulfit, Silbernatriumnitrit, Calciumbaryumpropionat, Calciumstrontiumpropionat, Calciumbleipropionat, Calciumbaryumcarbonat. Verfasser weist im Einzelnen nach, dass alle diese augeblichen Doppelsalze echte isomorphe Mischungen sind, indem er besonders auf den Barytocalcit unter Berücksichtigung der Arbeiten von Descloizeaux u. Vater eingeht. — Die Mischungsverhältnisse bei den Vitriolen der Magnesiumreihe. Zur Entscheidung der Frage, ob Korper, welche als echt isomorphe bekannt sind, auch chemische Verbindungen nach festen Verhältnissen zu hefern im Stande sind, stellt Verfasser gesättigte Losungen der reinen Endglieder der Magnesiagruppe dar (Mg, Zn, Fe, Ni, Co, Cu) und mischt sie in den Volumenverhältnissen 9:1,8:2 etc. bis 1:9, so daß er unter Hinzurechnung der beiden Endglieder 11 Mischungen erhält. Die aus jeder Lösung erhaltenen Krystalle werden analysirt und lassen sich die verschiedenen Mischungstypen auf vier zurückführen. In der isomorphen Mischung, für die die Combination Eisen-Kobaltvitriol ein Beispiel liefert, krystallisiren beide Endglieder bei gleichem Krystallwassergehalt in dem gleichen Systeme und bilden eine vollstandig geschlossene Mischungsrethe. In der isodimorphen Mischung sind die beiden Endgheder gleich hydratirt, gehören jedoch verschiedenen Krystallsystemen an. Bei der Mischung von zwei verschieden hydratirten Vitriolen mufs man die Fälle unterscheiden, in denen man nur zweierlei Arten von Mischkrystallen in den Systemen der Endglieder erhält. von denen, die noch eine dritte Art liefern. Als Beispiele für den H. Typus sind MgSO, + 7 aq. - FeSO, + 7 aq. und ZnSO, - 7 aq. -FeSO, + 7aq. gewäldt; für den III. Typus sind FeSO, + 7aq. - CuSO4+ 5aq., für den IV. Typus ZuSO4+7aq. - CuSO4+ 5aq. sowie MgSO, 7 aq. - (uSO, - 5 aq. untersucht worden. Als Endresultat der ganzen Untersuchung der Mischungsverhaltnisse ergiebt sich, daß isomorphe Mischung und chemische Bindung sich gegenseitig ausschliefsen. Den Schlufs der Veröffentlichung bildet eine Erwiderung auf die Entgegnung Rinne's, auf die hier verwiesen sei.

H. Traube. Ueber die Isomorphie von Nitraten, Chloraten,

Brusten (Jodaten) zweiwerthiger Elemente 1). - Retgers hat sich bei der Untersuchung der Beziehungen, die zwischen Nitraten und Chloraten, Bromaten, Jodaten bestehen, auf die Alkali- und Silbersalze beschränkt. Verfasser sucht Mischkrystalle zweiwerthiger Elemente darzustellen. Mischkrystalle wurden von salpetersaurem, chlopaurem, bromsaurem Barvum, sowie salpetersaurem und chlorsauren Strontium dargestellt. Neben der Chlorsaure wurde die Sametersaure nur qualitativ festgestellt. Die Analyse der Mischkristal-wurde in der Weise vorgenommen, daß aus der alkoholischen Los ag der Mischkrystalle zunächst das Baryum resp. Strontium gefallt, das Filtrat mit Eisenvitriol übersättigt, stark mit Kalilange versetzt und in der vom Eisenhydroxyd abfiltrirten Flüssigkeit Chlor resp. Brom mit Silbernitrat niedergeschlagen wurde. Ansomer Losung gleicher Gewichtstheile Ba(NO₃), und Ba(ClO₃), scheden sich reguläre Krystalle von der Form des Nitrats ab, die die Zusammensetzung: 7 Mol. Ba(NO₃)₂ + 1 Mol. Ba(ClO₃)₂ bet emer Dichte von 3,343 besafsen und sich optisch anomal verb. ten. Aus einer Lösung, welche auf drei Ba((10,), ein Ba(NO,), enthelt, schieden sich Krystalle von der Form des reinen wassertabigen Chlorats mit der Zusammensetzung 10 Ba(ClO₁), + H₂O - 1 Ba (NO.), - H,O ab. Mischkrystalle mit einem größeren tieret an Baryunmitrat konuten nicht dargestellt werden. Aus that Losung von 3 Thlu, Bu(NO3)4 mit 1 Thl. Bu(BrO3), schieden ach reguläre Krystalle von der Zusammensetzung 16 Ba (NO₂), - | Br(BrO₂), ab. Aus einer Lösung von gleichen Theilen broms nom and salpetersaurem Barvum konnten Krystalle von der Assammensetzung 21 Ba(BrO₅)₁ + H₂O + Ba(NO₅)₂ + H₂O erhalten weden. Elienso stellte der Verfasser Mischkrystalle aus salpeterstata und chlorsaurem Strontium dar, und zwar solche von der Assumensetzing 14 Sr (NO_{c)2} + Sr (ClO_{c)2}, and solche, die auf Mel. Sr(ClO₁), 1 Mol. Sr(NO₂) enthielten. Aus der Arbeit ermeht sich, daß die untersuchten Verbindungen Mischkrystalle Miles konnen, wenn auch ihre Mischbarkeit eine begrenzte ist. Op. A. E. Tutton. Veber den Zusammenhang zwischen den

A. E. Tutton. Ueher den Zusammenhang zwischen den kastallographischen Eigenschaften von isomorphen Salzen und den Atomgewicht der darm enthaltenen Metalle. Eine vergleitende Untersuchung der normalen Sulfate von Kalium, Itubidium und Casium?). — Im Anschluß an eine frühere Arbeit?) über die monoklinen Doppelsalze vom Typus R₂M(SO₄), 6 H₂O unter-

⁶⁻st-chr Kryst. 23, 131 - 138, - *) Daselbst 24, 1-77, them. Soc. 1 65, 28 703, - *) JB, f. 1893, S. 113.

sucht der Verfasser in dieser umfangreichen Arbeit das Verhalten der rhombischen Reihe RaSO4. Die Löslichkeiten der normalen Sulfate von Kalium, Rubidium und Casium sind sehr verschieden; schwefelsaures Kalium ist schwer, schwefelsaures Cäsium sehr leicht löstich in Wasser. 100 ccm Wasser lösen bei gewöhnlicher Temperatur 10 g K, SO, 44 g Rb, SO, and 163 g Cs, SO, auf. Die Loslichkeiten sind bei höheren Temperaturen größer, aber die mittlere Stellung des Rubidumsalzes wird bewahrt. Im Habitus nahern sich die drei Salze einander mehr, als es bei dem Kalium resp. Rubidium und Cäsium enthaltenden Doppelsalz der Fall war. Die vorherrschenden relativen Beträge der Entwickelung der primären Flächen deuten ein Fortschreiten an von dem Kalrumdurch das Rubidium- zu dem Casiumsalz, d. h. entsprechend der Zunahme des Atongewichtes des im Salz enthaltenen Metalles, Die Werthe aller Winkel des Rubidiumsalzes liegen zwischen den analogen der anderen Sulfate. Die Axenverhältnisse für Rubidiumsulfat hegen zwischen denen für Kalium- und Ualerumsulfat. Mit steigendem Atomgewicht nimmt das Verhältings a:b wenig ab, wahrend das Verhaltnifs c:b stark steigt. Letztere Beziehungen sind unabhängig von der Temperatur. Die Spaltungsrichtungen der drei Sulfate sind identisch. Die Dichten bei zwei Temperaturen und Molekularvolumina ergeben sich aus folgender Tabelle:

	1);0	114°	Kub. Aussdehnungscoofficient für 100°	Molekular Volumina
K,80,	2,6033	2,6521	0,0183	65,33
Rb,80,	3,6118	3,5943	0,0130	73,77
Cs, SD,	4,2434	4,2218	0,0128	55,17

Die größte lineare Ausdehnung erfolgt in der Richtung der Verticalaxe c. Die topischen Axenverhältnisse lassen auf eine Zunahme der Entfernung der Krystallelemente längs jeder Axenrichtung mit dem Wachsen der Molekularvolumina schließen. Diese Formanderung ist am größten in der Richtung der b-Axe, am kleinsten längs der a-Axe. Die Zunahme längs der Axen a und b steht fast genan im Verhältniß zu den Längen dieser Axen, während die Zunahme längs der c-Axe viel größer im Verhältniß zu ihrer Länge ist. Die Brechungsexponenten des Rubidumsulfats liegen zwischen denen der Sulfate von Kalium und Cäsium und zwar näher denen des Kaliums. Das Brechungsvermögen wächst mit der Zunahme des Atomgewichtes des im

Salz enthaltenen Moleküls. Die Worthe sind für die drei Axen und Natriumlicht die folgenden:

				K	R	Cs
a		,	,	1,4947	1.5144	1,5662
b			,	1.4935	1,5131	1,5614
E*				1.4973	1,5133	1,5598

Die ellipsoidale Wellenoberfläche für Strahlen, die von einem gemeinschaftlichen Punkte ausgeben, liegt für Rubidiumsulfat zwischen den Wellenoberflächen von Kaliumsulfat und Casiumsulfat, und zwar näher der äußeren, umhüllenden Wellenoberfläche des Kaliumsalzes. Der Betrag der Verminderung der optischen Elasticität beim Vebergang von einem Salz zu einem anderen ist nahezu gleich in den Avenrichtungen a und b. Die Veränderung der Elasticität längs der c-Axe wird kleiner, so daß eine vollständige Umkehrung der Doppelbrechung, von positiv in dem Kaliumsalz zu negativ in dem Casiumsalz, hervorgebracht wird. Eine regelmäßige Abnahme des Brechungsvermogens, einer Zuzahme der optischen Elasticität entsprechend, ist bei Temperatursteigerungen zu beobachten, und zwar die größte für Strahlen langs der Verticalaxe c. Die Molekularrefractionen für die rothe Wasserstofflinie C ergebon sich aus folgender Tabelle:

	,	· ·	
	0	ъ	C
K, SO,	18,99	18,96	19,08
Rb, SO,	22.16	22,12	22,13
Ca.80	27.71	27.36	27.45

Durch vorliegende Untersuchung ist bewiesen, daß die krystallotraphischen Eigenschaften der drei Sulfate ein regelmäßiges
fortschreiten zeigen, demjenigen des Atomgewichtes der in ihnen
enthaltenen Metalle entsprechend. In jeder Eigenschaft, ob morphologische oder physikalische, steht das Rubidiumsalz zwischen
im Kalium - und Casiumsalzen. Die Ersetzung des Rubidiums
luch Casium wird gewohnlich von einer größeren Modificirung
der krystallographischen Eigenschaften begleitet, als wenn Kalium
durch Rubidium ersetzt wird. Der Verfasser faßt die gewonnenen
lesultate in dem Satze zusammen: "Die gesammten krystallographischen Eigenschaften der streng isomorphen, rhombischen Normalsulfate von Kalium. Rubidium und Cäsium sind Functionen
des Atomgewichtes des in ihnen enthaltenen Metalles."

Op.

G. Ciamician. Ueber den Einflufs der chemischen Constitution anorganischer Stoffe auf ihre Fähigkeit, feste Lösungen mittelen 1. — Die anomalen Gefrierpunktserniedrigungen haben

¹ Zeitschr. physik. Chem. 13, 1-13.

in der von van't Hoff aufgestellten Theorie der festen Lösungen eine befriedigende Erklärung gefunden, nach der beim Erstarrungpunkt nicht das reine Lösungsmittel, sondern ein isomorphes Gemenge auskrystallisirt. Um den Grad chemischer Achnhehket festzustellen, der erforderlich ist, diese Erscheinung herbeizuführen, haben auf Veranlassung des Verfassers Ferratini und Garelli unchfolgendes Versuchsmaterial geliefert. In Benzol geben zu geringe Gefrierpunktserniedrigungen: Thiophen, Pyrrol, Pyridin, Pyrrolin und Piperidin; in Naphtalin; Indol, Inden, Chinolin, Isochinolin and Tetrahydrochinolin; in Phenanthren: Carbazol, Anthracen, Acridin und Hydrocarbazol; in Diphenyl: Dr pyridyl und Tetrahydrodiphenyl. In Benzol liefern Indol, Indea und Chinolin normale Werthe; das Gleiche gilt für Carbazol, Anthracen und Acridin, welche auch in Naphtalinlösung normale Gefrierpunktserniedrigungen erzeugen; die Ausscheidung fester Lösung erfolgt für diese Substanzen erst in Phenanthren, und zwar gebet die beiden ersteren eine Gefrierpunktserhöhung. Ebenso ist bpyridyl normal in Benzol- und Naphtalinlösung und tritt die abnorme Depression nur in Diphenyllosung auf. Aus dieser Zusammenstellung geht hervor, dass der additionell aufgenommen-Wasserstoff, soweit dadurch die cyklische Structur der ursnruglichen Verbindung nicht aufgehoben wird, sowie der chemische Charakter einer Verbindung ohne Einfluss sind. Verfasser stellt den Satz auf, daß: organische, cyklisch gleichartig gebaute Grundverbindungen ohne substituirende Radicale oder Seitenketten. ohne Unterschied, ob sie additionelle Wasserstoffe enthalten oder nicht, wenn sie im geschmolzenen Zustande vermischt zum Erstarren gebracht werden, feste Lisungen ausscheiden. Auf du Größe der abnormen Erniedrigungen ist ferner der Schmelzpunk 15unterschied zwischen Lösungsmittel und geloster Substanz, sowie die Krystallform von Einflufs. Wie Negri auf Veranlassung (1es Verfassers feststellte, besitzen Anthracen und Phenanthren, cl. 18 beide monoklin krystallisiren, nahezu gleiche Constanten, des Gleiche gilt von Naphtalin, a-Naphtol und B-Naphtol.

F. Garelli und C. Montanari. Krvoskopisches Verhaltert von Substanzen mit einer dem Lösungsmittel gleichen Constitution. In einer früheren Untersuchung batte Garelli?) gerfunden, dass die Entstehung fester Losungen besonders durch die Beziehung zwischen der Constitution des gelösten Körpers under des Lösungsmittels bedingt ist. Er zeigt an einer großer

¹⁾ Gazz. chim. ital. 24, II, 229 - 1) JB. f. 1893. S. 90.

Reihe von Beispielen in Gemeinschaft mit Montanari, daß das anormale kryoskopische Verhalten, das man bei Substanzen mit ringförmiger Bindung, die feste Lösungen bilden können, beobachtet, auch bei ihren entsprechenden Derivaten erhalten bleibt. Op.

E. Paterno und C. Montemartini. Das p-Xvlol als Lösungsmittel bei kryoskopischen Untersuchungen 1). - p-Xylol hat den Schmelzp. 16° und die Schmelzwärme 39,3°, woraus sich als theoretischer Werth der Molekularerniedrigung 42.5 ergiebt. Der Mittelwerth der Versuche mit Benzol, Naphtalin, Diphenyl, Oxalsäureathylester, Thiophen, Anilin und Tribenzylamin ergiebt die Molekularerniedrigung 43,34. Abnorm verhalten sich in p-Xvlol dieselben Stoffe, die sich auch in Benzol abnorm verhalten. Die Molekularerniedrigung der Alkohole ist zu klein und nimmt mit steigender Concentration ab. Die Depression des Phenols in concentrirteren Lösungen ist zu klein, die des Thymols ist dem theoretischen Werth näher, während Salicylsäuremethylester nahezu die normale Molekularerniedrigung zeigt. Auch die Säuren, Essigsäure, Stearinsäure und Benzoesäure, geben eine zu kleine, bei steigender Concentration sinkende Molekulardepression. Die Alkalorde verhalten sich normal. Pyrrol und Thiophen, die in Benzol sich abnorm verhalten, gehen in p-Xylol die normalen Molekulardepressionen.

Felice Garolli. Ueber den Gefrierpunkt isomorpher Mischungen 2). - Isomorphe Mischungen zeigen nach Küster Schmelzpankte, die zwischen denen der Componenten liegen. Andererseits erfordert das allgemeine Gesetz, daß der Schmelznunkt eines Stoffes durch die Gegenwart eines anderen erniedrigt wird. Die Erniedrigung kann nach der von van 't Hoff aufgestellten Theorie der festen Lösungen kleiner sein als die theoretische, wenn der gelöste Körper zugleich mit dem Lösungsmittel erstarrt. Der Verfasser prüfte das Verhalten von isomorphen Mischungen bezüglich der Abhängigkeit vom Schmelzpunkt und Zusammensetzung. Untersucht wurden 25 Mischungen von Anthracen und Phenanthren, 24 Mischungen von Carbazol und Phenanthren und 20 Mischungen von Carbazol und Phenanthren. Immer liegen die Schmelzpunkte der Mischungen höher als die Schmelzpunkte der tiefer schmelzenden Componente. Es folgen aber die Schmelzpunkte der Mischungen nicht der Küster'schen Regel. Sie liegen bei den Mischungen der beiden ersten Paare

Accad. dei Lineei Rend. [5] 3. II. 175-184; Gazz chim. ital. 24, II, 197-208.
 Jazz. chim. ital. 24, II, 263-274.

höher, als der Mischungsregel entspricht, bei Mischungen aus Carbazol und Anthracen tiefer. Betrachtet man nur die Schmelzpunktserniedrigung der höher schmelzenden Componente, so schem sie in einigen Fällen der Theorie zu entsprechen, d. h. sie ist so großwie wenn das Lösungsmittel für sich allein krystallisiren wurde ohne daß sich feste Lösungen bilden. Immer zeigte sich, daß die isomorphen Mischungen nicht homogen erstarren, sondern daß die hoher schmelzende Componente in den zuerst erstarrenden Autheilen vorherrscht. Das wurde nicht durch Analyse festgestellt, sondern durch den Gang des Thermometers beim Erstarren. Die Beobachtungen scheinen dem Verfasser weder mit der Regel von Küster noch mit der Theorie der festen Lösungen im Einklang zu stehen.

H. Le Chatelier. Ueber die Schmelzpunkte isomorpher Salzgemische 1). — Es wurden die Schmelzpunkte von Gemischen solcher Salze bestimmt, "deren Isomorphie dem Verfasser von Wyrouboff angegeben wurde oder auf Grund chemischer Analogie wahrscheinlich war".

$K_{a}CO_{a}$	+ Na, CO,	Na, 80,	+ K,SO,	KgCrO	$_{\varepsilon} \in K_{\varepsilon}SO_{\varepsilon}$	Na, 80	$+ Na_z C O_z$
Zus.	Schmelzp.	Zus.	Schmelzp.	Zus	Schmelzp.	Zue.	Schmelzp.
0	860	0	860	0	940	0	800
0,20	770	0,11	830	0,15	950	0,33	810
0,38	715	0,14	825	0,33	960	0,50	800
0,55	690	0,20	815	0,50	985	0,67	790
0,65	700	0.33	830	0,66	1000	0,78	795
0,79	740	0.50	855	1	1045	1	820
1	820	0,75	940	_	-		-
_		1	1045				_

$K_sCO_s + K_sSO_s$		Na	EI + KCI	KCl + KJ		
Zus.	Schmelzp.	Zus.	Schmelzp.	Zus.	Schmelzp.	
0	8060	0	780	U	640	
0.33	350	0,42	660	0,17	610	
0.40	900	0.45	650	0,33	590	
0,50	920	0,50	640	0,50	580)	
0.67	960	0,74	690	0,67	690	
0,75	950	1	740	0,80	680	
1	1045		-	1	740	

¹⁾ Compt. rend. 118, 350-352.

Die die Zusammensetzung ausdrückende Zahl ist das Verhältnifs der Molekülzahl des zweiten Salzes zur Gesammtzahl der Moleküle. Für die Kalibrirung des Thermoelementes, welches zur Temperaturmessung diente, wurde der Schmelzpunkt des Goldes zu 1045° angenommen.

Bdl.

H. Le Chatelier. Veber die Schmelzpunkte von isomorphen Gemischen gewisser Doppelcarbonate⁴). — Es wurden Mischungen aus den optisch einaxigen Doppelcarbonaten, Na₃ Ca (CO₃)₂, K₃Ca(CO₃)₂, und den analogen Verbindungen des Strontiums und Baryums untersucht. Lithiumcarbonat giebt kein Doppelsalz mit den Erdalkalicarbonaten, wohl aber mit den Alkalicarbonaten. Von den durch Curven wiedergegebenen Resultaten der Schmelzpunktsbestimmungen seien folgende mitgetheilt:

Von den in dieser und der vorangehenden Arbeit untersuchten Mischungen giebt nur das Paar Na Cl + KCl und vielleicht auch KCl + KJ einen Schnittpunkt in der Schmelzpunktscurve, während diese bei den eigentlichen isomorphen Mischungen continuirlich verlauft. Homogene Erstarrung der Mischung kann nur an den Stellen eintreten, wo die Curve ein Minimum hat oder wo die Bildungswirme der isomorphen Mischung Null ist. In diesem Falle muß die Schmelzpunktscurve mit der Geraden zusammenfallen, die die Schmelzpunkte der Componenten verbindet. Das scheint bei den Mischungen aus Kaliumsulfat und Kaliumchromat der Fall zu sein. In den übrigen Fallen sinkt beim Erstarren die Temperatur und erreicht bei der Erstarrung des letzten Restes der Schmelze die Temperatur der eutektischen Mischung. Es hat die Schmelze eine andere Zusammensetzung als die Krystalle und nahert sich, je weiter der Krystallisationsprocess vorschreitet, der Zusammensetzung der eutektischen Mischung. Bdl.

H. Le Chatelier. Ueber das allgemeine Gesetz der Löslichkeit normaler Körper (). — Es wird die vom Verfasser schon

¹⁾ Compt rend. 118, 415-418. = 1) Daselbst, S. 638 -641.

früher entwickelte Gleichung der Löslichkeitseurve auf einem anderen Wege abgeleitet. Ist s die Löslichkeit, d. h. die Anzahl Moleküle des gelosten Stoffes in einem Molekül des Lösungsmittels, L die molekulare Lösungswärme, t die Temperatur, so ergiebt sich sowohl für sehr verdünnte, wie für sehr concentrirte Lösungen die Formel:

 $0.002 \frac{ds}{s} + \frac{Ldt}{t^2} = 0.$

Diese Formel gilt nur für solche Lösungen, die dem Raoult'schen Gesetz der Dampfdruckerniedrigung entsprechen. Da eine für den gelösten Stoff concentrirte Losung für das Lösungsmittel verdünnt ist und man die Rollen von Lösungsmittel und gelöstem Stoff beliebig vertauschen kann, so gilt die Formel für sehr verdünnte und sehr concentrirte Lösungen genau, für die Lösungen mittlerer Concentration angenahert. Nimmt man an, daß die Lösungswärme von der Concentration und Temperatur unabhängig ist, also mit der Schmelzwärme zusammenfällt und mithin für die Lösungen in beliebigen Lösungsmitteln gleich groß ist, so kann man die Gleichung integriren und erhält:

$$0.002 ls - \frac{L}{t} + \frac{L}{t_0} = 0,$$

wo t₀ der Schmelzpunkt des gelösten Stoffes ist. Diese Formel würde, wenn die Voraussetzung richtig ware, die Löslichkeitseurve eines Stoffes in jedem beliebigen Lösungsmittel ausdrücken. Bdl.

H. Le Chatelier. Ueber die gegenseitige Löslichkeit der Salze). — Es wurden die Schmelzpunktsorniedrigungen von Chlornatrium durch Zusätze von Na₄ P_2 O_7 und Ba Cl_2 , von Lithiumsulfat durch Zusätze von CaSO₄, $I_{cl_2}CO_3$ und Na₂SO₄ gemessen. In allen Fällen ist das gelöste Salz dem Lösungsmittel weder isomorph, noch bildet es mit ihm Doppelsalze. Es lassen sich die Schmelzpunkte t der Mischungen aus der Schmelzwärme der Lösungsmittel L, ihrem Schmelzpunkt t_0 und der molekularen Concentration s nach der wie oben entwickelten Formel:

$$0.002ls + \frac{L}{t} = \frac{L}{t_0}$$

berechnen. Nimmt man als molekulare Schmelzwärme des Chlornatrums 12,6 cal., des Lithiumsulfats (für 11/2 Li₂ SO₄) 3,84 cal. an, so erhält man für die Schmelzpunkte der Mischungen Werthe, die den gefundenen nahe sind. (Zu bemerken ist, daß der Ver-

¹⁾ Compt. rend. 118, 709-713.

fasser die Formeln schreibt: NaCl, NaCO₃, Na₂PO₇, BaCl, LiSO₄, LaCO₃, NaSO₄, also wohl auch die molekularen Concentrationen nach diesen Formeln berechnet.)

Bdl.

H. Le Chatelier. Ueber die Schmelzpunkte von Salzmischungen!). — Es wird die Schmelzpunktscurve von Salzgemischen untersucht, die mit einander Doppelsalze geben. Experimentell geprüft wurden die Paare $K_2CO_3 + Li_2CO_3$ und $Na_2B_2O_4 + Na_4P_2O_7$. Die Curve setzt sich aus zwei Arten zusammen, die von den Schmelzpunkten der reinen Componenten geradlinig absteigen. Zwischen ihren Endpunkten befindet sich der Curventheil, der der Ausscheidung des Doppelsalzes entspricht. Er hat sein Maximum in der Mitte; ob dieser Curventheil aus zwei sich im Maximum schneidenden Curven oder aus einer continuirlichen Curve besteht, ist noch ungewifs. Es bedeutet s die molekulare Concentration an Lithuumcarbonat im ersten, an Natriumpyrophosphat im zweiten Beispiel.

Kaliumearbonat und Lithiumearbonat:

Bodenkorper K _z CO _z		Bodenkorpe	r Doppelsalz	Bodenkorper Si, CO,	
8	t	В	t	ч	t
0,0	800°	0,33	492	0,62	492
0,09	777	0,895	500	0,666	525
0,165	726	0.442	305	0.77	600
0,20	6%2	0,50	315	0,835	63%
0,31	590	0,545	505	0,91	673
0,395	515	0.62	4-12	1,0	710

Natriumborat und Natriumpyrophosphat:

Bodenkorpe	er Na ₂ B ₂ O ₄	Bodenkorpe	r Doppelsalz	Bodenkorper Na, Pg O7		
8	t	ж	Ł	8	t	
0,0	1940	0.23	932	0.715	850	
0.07	ยคร	0,33	952	0,895	925	
0,09	510	0,375	960	1,0	970	
-	-	0.41	960	-		
		0,44	950		-	
_		0,50	980		_	
	_	0,715	550			

^{&#}x27;) Compt. rend. 118, 800-804.

In dem ersten Paar konnte die Verlängerung der Schmelzpunktscurve der Doppelsalze in das labile Gebiet ein Stück verfolgtwerden, d. h. in das Gebiet, in welchem die Schmelzpunkte fardas Doppelsalz tiefer liegen als bei gleicher Zusammensetzung der angewandten Mischung die Punkte, bei denen sich reines Kaliumcarbonat ausscheidet.

F. W. Küster. Der Schmelzpunkt von Gemischen isomorpher Salze 1). — Die von Le Chatelier 2) untersuchten Salzpaare sind, mit Ausnahme des Paares K₂CrO₄-K₂SO₄, trotz weitgehender Analogien in der chemischen Zusammensetzung und absoluten Vebereinstimmung in ihren optischen wie sonstigen physikalischen Eigenschaften, nicht isomorph. Die von Le Chatelier benutzte Untersuchungsmethode ist äußerst primitiv und ungenau, indem nach dem Verfüssigen der Bestandtheile der Schmelze in einem kleinen Platintiegel die Temperatur mit Hülfe eines Thermeelementes gemessen wurde, bei welcher während des Abkuhlets die ersten Krystalle auftraten. Das von Le Chatelier gesuchte Gesetz über den Schmelzpunkt isomorpher Mischungen ist vom Verfasser 1) bereits lange gefunden und veröffentlicht. (p.

W. Muthmann und O. Kuntze. Ueber die Löslichkeit der Mischkrystalle einiger isomorpher Salzpaare (). — Aus den Untersuchungen von Roozeboom folgt, daß die Zusammensetzung einer gesättigten Lösung, welche aufser dem Lösungsmittel noch zwei Substanzen enthält, so lange constant sein muß, als zwei Arten von Mischkrystallen entstehen. Es ist dann die Zusammensetzung der Lösung von den Mengen der beiden Arten von Mischkrystaller unabhängig. Sie ändert sich aber stetig mit der Zusammensetzung der Krystalle, so lange nur eine Art der letzteren entsteht. die beiden Körper also mischfahig sind. Eingehende experimentelle Untersuchungen über diese Verhältnisse liegen nur weng vor. Die Verfasser untersuchten drei Salzpaare: 1. In der Kalte gesättigte Losungen von Monokaliumphosphat und Monokaliumarseniat wurden in verschiedenen Verhaltnissen gemischt, die sich um je 10 Proc. von einander unterschieden. In den Mischlösungen wurden Gemische der festen Salze in der Siedehitze gelöst. In der durch Abkühlung auf etwa 7º entstandenen übersittigten Flüssigkeit wurde die Krystallisation durch Einbringen kleiner Krystalle hervorgerufen. Durch heftiges Umschütteln wurde

Zeitschr, jehysik, Chem. 15, 86, 89. — ⁹) Vorstehende Referate, —
 JB (1890), 8, 223; f. 1891, S. 33; f. 1893, S. 92. — ⁹) Zeitschr, kryst.
 33, 368-378.

erreicht, daß die Krystalle sich als feines Pulver ausschieden. Lösung wie Krystallpulver wurden analysirt. Aus den gewonnenen Resultaten, die in zwei Tabellen niedergelegt sind, geht hervor, dafs, wenn man eine beide Körper enthaltende Lösung eindampft und dann durch Abkühlung auf 7º Krystalle erzeugt, die mit größerem Phosphatgehalt an Arseniat, die mit großerem Arsengehalt dagegen sich an Phosphat aureichern werden, da bei der Krystallabscheidung die Zusammensetzung der Lösung sich immer nach demjenigen Punkte hinbewegt, der dem Maximum des osmotischen Druckes entspricht. Krystallisirt man ein Gemisch der Salze wiederholt um, indem man eine heifs gesättigte Lösung des Salzgemisches herstellt, diese abkühlt, die gewonnenen Krystalle in derselben Weise behandelt und so fortfährt, so kommt man schliefslich zum reinen Kaliumphosphat. Einheitliche, zu goniometrischen und optischen Untersuchungen geeignete Mischkrystalle konnen nicht in der Weise hergestellt werden, dass man eine kalt gesättigte Lösung des Salzgemisches langsam bei gewohnlicher Temperatur eindunsten lafst, da in diesem Falle nur Schichtkrystalle entstehen, die im Inneren an Phosphat, in den äußeren Schichten an Arseniat reicher sind. 2. Aus der Untersuchung des Salzpaares Kaliumperchlorat und Kaliumpermanganat ergiebt sich, daß großen Differenzen in der Zusammensetzung der Lösung nur kleine Unterschiede in der Zusammensetzung der Krystalle entsprechen, welche letzteren sehr viel Perchlorat enthalten. So sind z. B. mit einer 65 Mol.-Proc. KClO, enthaltenden Lösung Mischkrystalle mit ca. 97 Mol.-Proc. KClO, im Gleichgewicht; verringert sich der Gehalt der Lösung auf 46 Proc. KClO,, also um ein Drittel, so vermindert sich der Gehalt in den Krystallen um nur 3 Proc. Hat der Gehalt der Lösung an Permanganat etwa 88 Proc. erreicht, so besitzt die Lösung das Maximum des osmotischen Druckes; jetzt ist die Zusammensetzung der Lösung gleich der der Mischkrystalle geworden. In der großen Aehnlichkeit der Form ihrer Krystallbausteine liegt nach Ausicht des Verfassers der Grund dafür, dafs trotz ihrer sehr verschiedenen Loshchkeit die beiden Salze in allen Verhältnissen zu Mischkrystallen zusammentreten können. 3. Die Untersuchung des Sal/paares Kaliumpermanganat, Rubidiumpermanganat giebt das Resultat, daß diese Salze nur in sehr beschränkten Verhältnissen Mischkrystalle liefern, indem Rubidiumpermanganat nicht mehr als hochstens 8 Proc. Kaliumsalz, Kaliumpermanganat sogar nur etwa 1 Proc. Rubidiumsalz aufnehmen kann. Aus einer Lösung, die auf 82 Mol.-Proc. KMuO, 18 Mol.-Proc. RbMnO, enthält,

scheiden sich Mischkrystalle der gleichen Zusammensetzung aus. Zum Schluß machen die Verfasser noch darauf aufmerksam, daßs mit großer Wahrscheinlichkeit Körper mit größerem Acquivalent-volumen eine verhältnißmäßig große Menge von der anderen Substanz, deren Krystallbausteine einen kleineren Raum einnehmen, in isomorpher Mischung anfnehmen können und umgekehrt.

A. Fock. Zur Kenntnifs der Löslichkeit von Mischkrystallen 1). - Verfasser hat die Salzpaare: 2 K ClCuCl, 2 H, O | 2 NH, ClCuCl, 2 H₂O and K₂SO₄ (NH₄)₂SO₄ in Bezug auf die Bildung von Mischkrystallen beim Verdunsten der Losung untersucht. In der Reihe 2 KCl. CuCl, 2 H, O | 2 NH₄Cl. CuCl, 2 H₂O tritt in den Krystallen keine continuirliche Mischbarkeit ein. Bei 27,77 Proc. (2 KClCuCl. 2 H.O) tritt ein Sprung ein, die nächsten Grenzkrystalle enthalten 54,87 Proc. des Salzes, innerhalb dieser Grenzen bleibt dann die Concentration der Lösung in Bezug auf das Ammoniumsalz constant. Bei dem zweiten Salzpaar war die Concentration des (NH₄)₂SO₄ im Krystall und in der Lösung ungefähr gleich. Unter Anwendung des Vertheilungssatzes von Nernst glaubt Verfasser schliefsen zu dürfen, daß das Molekulargewicht des Ammoniumsulfats in Lissung und im Mischkrystall ein gleiches ist. Verfasser hebt gegen diesen Schlufs allerdings selbst hervor, daß man alsdann für den Mischkrystall ebenso wie für die Lösung eine starke Dissociation des Salzes in seine louen annehmen milste.

R. Haas. Der specifische Leitungswiderstand und der Temperaturcoëfficient der Kupfer-Zinklegirungen?). — Da die physikalischen Eigenschaften einer Legirung in einer gesetzmäßigen Abhängigkeit vom Procentgehalt stehen müssen, lassen sie auf die Constitution der Legirung zurückschließen, indem z. B. die Curven, welche jene Abhängigkeiten graphisch darstellen, an Stellen, wo die Bestandtheile im Verhältniß der chemischen Aequivalentgewichte vorhanden sind, besondere Punkte (Maxima etc.) aufweisen, wenn die Legirung eine chemische Verbindung ist. Verfasser bestimmt mittelst der Wheatstone-Kirchhoff'schen Brücke den specifischen Leitungswiderstand und den Temperaturcoöfficienten von Kupfer-Zinkdrähten verschiedener Zusammensetzung — bis zu 47 Proc. Zn —, die mit großer Sorgfalt und gleichmäßig hergestellt waren. Der specifische Widerstand des reinen Kupfers wurde zu 0,0158 bis 0,0159 Ohm, der des Zinks

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 12, 657-662. - 1) Ann. Phys. 52, 678-690.

zn 0,056 Ohm gefunden. Die gewonnenen Resultate sind graphisch dargestellt. Der specifische Widerstand steigt bis zu 5 Proc. Zink rasch, dann etwas langsamer, bis bei 34 Proc. etwa ein Maximum erreicht ist: dann fällt er so stark, dass bei 47 Proc. die Legirung den gleichen Widerstand zeigte, wie bei 2 Proc. Die graphische Darstellung des Temperaturcoefficienten, der für reines Kupfer den hohen Werth von 0.00432 erreicht, zeigt, daß diese Größe im Aufange ungemein rasch sinkt; bei etwa 5 Proc. beginnt die Curve immer allmählicher abzufallen und wird von 17 bis 34 Proc. nahezu horizontal, um von da bis 47 Proc. wieder steil zu steigen. Bei diesem Procentgehalt hat der Temperaturcoëfficient denselben Werth, den er bei 2 Proc. hatte. Daraus, daß das Maximum des specifischen Widerstandes und das Minimum des Temperaturcoefficienten in der Nähe von 34 Proc. Zn hegt, ein Procentgehalt, der der Verbindung Cu, Zn entsprechen wurde, schliefst der Verfasser, daß Cu und Zu in der Schmelzhitze eine feste Verbindung zu Cu. Zn eingehen.

A. P. Laurie. Die elektromotorische Kraft von Legirungen in einer Volta'schen Zelle 1). - In Fortsetzung früherer Untersuchungen?) prüfte der Verfasser die elektromotorische Kraft von Legirungen zweier Metalle gegen das eine von beiden in Losungen von Salzen. Wenn die beiden Metalle in der Legirung unverbunden neben einander liegen, so muß die kleinste Menge des unedieren Metalls, die dem edleren beigemengt ist, das Potential ebenso groß machen, wie wenn das ganze Stück nur aus dem unedleren Metall bestände. Ein solches Verhalten zeigen in der That die Legirungen Wismuth-Zinn, Wismuth-Blei, Wismuth-Zink, Wismuth - Gold, Wismuth - Silber, Gold - Silber, Cadmium - Zink, Antimon-Zinn. In anderen Fällen ändert sich das Potential der Legirung continuirlich mit steigendem Zusatz des einen Metalls. Das trifft zu bei Antimon-Blei, Blei-Gold, Blei-Silber, Cadmium-Blei, Gold-Zinn. Im letzteren Fall steigt die elektromotorische Kraft bei steigendem Zinnzusatz continuirlich und allmählich, bis der Zinngehalt 36 Proc. beträgt, um dann plötzlich stark zu steigen. Es findet nach der Annahme des Verfassers die plotzliche Steigerung statt, wenn alles Zinn unter Bildung der Verbindung AuSn verbraucht ist. Uebrigens steigt nach Ueberschreitung dieses Punktes die elektromotorische Kraft nicht plötzlich auf die des reinen Zinns gegen Gold, sondern sie erreicht sie noch nicht bei 50 Proc. Zinn. Amalgamirt man die

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 1031-1039. - 1) JB, f. 1889, S. 277.

Zinngoldlegirung, so wird durch das Quecksilber die Zinngoldverbindung zerstört, was daraus hervorgeht, daß die elektromotorische Kraft in der ganzen Reihe der Legirungen continuirlich, nicht sprungweise, steigt. Analog verhält sich Zink gegen die Legirung von 35 Proc. Zinn mit 65 Proc. Kupfer, die sich wie eine Verbindung verhält. Es steigt auf Zusatz von nur wenig Zink die elektromotorische Kraft auf die des reinen Zinns und ist weit tiefer als die des freien Zinks. Es verdrängt also das Zink das Zinn aus seiner Verbindung mit Kupfer. Die Ergebnisse bestätigen im Allgemeinen die Folgerungen, die Matthiefsen aus der Untersuchung der Leitfähigkeit von Legirungen gezogen hat.

B. Wiesengrund. Ueber die Vorgänge bei Umschmelzungen von Blei-Zinnlegirungen 1). - Rudberg 1) hat beobachtet, dass das Thermometer bei Abkühlung von geschmolzenen, überhitzten Blei-Zinnlegirungen auf zwei verschiedenen Punkten stehen blieb; auf einem, der nach Rudberg stets derselbe war, dem Schmelzpunkt der chemischen Legirung, und auf einem anderen, der sich mit dem Mischungsverhaltnifs der beiden Metalle anderte, dem Erstarrungspunkte, Rudberg fafste die ganze Schmelze als eine Auflösung des überschüssigen Metalles in der chemischen Legirung PbSn, auf. Zunächst kann Verfasser die Angaben von Pillichody 3) bestätigen, dass die gefundenen specifischen Gewichte bei sammtlichen Legirungen kleiner als die berechneten sind und findet ferner, dass die Differenz zwischen berechnetem mittlerem und wahrem chemischem specifischem Gewicht am größten ist bei der chemischen Legirung PbSn., und um so kleiner wird, je weiter sich die Legirungen nach einer von beiden Seiten von der chemischen Legirung in ihrer Zusammensetzung entfernen. Die Hauptversuche erstrecken sich auf die Bestimmung etwaiger Veränderungen der Lage der Schmelzpunkte bei mehrfachen Umschmelzungen. Das Ergebnifs ist, das bei sämmtlichen Blei-Zinnlegirungen, mit Ausnahme der chemischen Legirung von der Zusammensetzung PhSn., bei häufigem Umschmelzen, wenn die Legirungen sich selbst überlassen bleiben, eine mechanische Umlagerung eintritt, welche eine geringe Erhöhung des Schmelzpunktes und eine Annäherung des Erstarrungspunktes an den Erstarrungspunkt der chemischen Legirung zur Folge hat. Zum Schluß macht Verfasser den Versuch, die

^{&#}x27;) Ann. Phys. 52, 777—792, — ') Pogg. Ann 18, 240. — ') Dingl. pol. J. 1861, S. 231.

beobachteten Erscheinungen auf Grund der Analogie zwischen den Legrungen und Salzlösungen zu erklären, indem er Zinn als Lisungsmittel, Blei als gelösten Bestandtheil betrachtet, eine Annahme, bei der maßgebend war, daß der Schmelzpunkt des Zinns wesentlich niedriger liegt als der des Bleies und Zinn außerdem wesentlich größere specifische Wärme und Schmelzwärme besitzt als Blei.

C. R. Alder Wright. Die Zusammensetzung und Constitution gewisser Legirungen¹). — In vorliegender Arbeit, in der der Verfasser die Resultate seiner früheren Veröffentlichungen²) zusammenfast, werden die Legirungen nach dem Vorschlage von Stokes³) in "reale" und "ideale" eingetheilt, d. h. in solche, die sich in flüssigem Zustande in allen, und solche, die sich nicht in allen Verhältnissen mischen. Es wurden folgende neun Metalle untersucht: Pb, Bi, Zu, Al, Su, Ag, Cu, Cd, Sb.

	Legirungen							
Anzahl der Bestandtheile in der Legurung	in denen die Metalle in jedem Verhaltuufs mischbar sind	in denen die Metalle nur inner- halb gewisser Gren- zen mischbar sind						
2	31	. 5	36					
3	55	29	84					
4	55	71	126					
5	31	95	126					
6	9	, 75	84					
7	1	35	36					
8	0	9	9					
0	0	1	-					
	162	320	501					

Von den Legirungen aus zwei Metallen liefern reale Legirungen:

Al Sb Al Cu Al Ag Al Sn Al Zn	Sb Bi Sb Cd Sb Cu Sb Pb Sb Ag Sb Sn Sb Zu	Bi Cd Bi Cu Bi Pb Bi Ag Bi Su	Cd Cu Cd Pb Cd Ag Cd Sn Cd Zn Sn Zu	Cu Pb Cu Ag Cu Sn Uu Zn Pb Ag Pb Su Ag Su
	20.20			Ag Zn

^{*)} Chem. Soc. Ind. J. 13, 1014—1020. — *) JB. f. 1890. S. 2650; f. 1892, S. 37 n. 2673; Chem. Soc. Ind. J. 12, 449—450; 13, 521. — *) JB. f. 1891, S. 33.

Nur ideale Legirungen bilden Aluminium-Wismuth, Aluminium-Cadmium, Aluminium-Blei. Wismuth-Zink und Blei-Zink. Je höher die Temperatur steigt, um so mehr nahern sich bei diesen fünf Paaren die Grenzen, innerhalb welcher sich ideale Legirungen bilden. Die 29 idealen Legirungen mit drei Bestandtheilen zerfallen theoretisch in drei Classen, von denen jedoch nur zwit wirklich vorkommen. Bezeichnet man die Bestandtheile mit A. B und C, so hat man Legirungen mit einem, mit zwei und mit drei unmischbaren Paaren. Letztere Legirungen kommen jedoch nicht vor.

Classe	Mischbare Paare	Nicht mischbare Paare
1	AB	AC, BC
2	AB, AC	BC
3	AB, AC, BC	U

Zur ersten Classe gehören 23, zur zweiten 6 Combinationen.

		Classe 1	Classe 2			
A	В	C	A	В	C	
Рь	Zn	Sn. Ag. Sb. Cu od. Cd (5)	Zn oder Al	Bi	Ph C.	
Bi	Zn	Sn, Ag, Sb, Cu od. Cd (5)		Al	Zn (2)	
Pb	Al.	Su. Ag. Sb oder ('u (4)	Al	Bi oder Pb	Cd (2)	
Bi	Al	Sn. Ag. Sb oder Cu (4)			6	
Cd	Al	Sn, Ag, Sb, Cu od. Zn (5)			"	
		28		à.		

Verfasser beschreibt dann die graphische Darstellungsmethode von Stokes für ternäre Combinationen, aus der sich die realen und idealen Legirungen ergeben. Von den 84 möglichen Combinationen mit sechs Componenten konnten nur sieben, von den 36 mit sieben Componenten nur eine Legirung erhalten werden.

F. Förster. Ueber die chemische Natur der Metalllegirungen 1). — Verfasser giebt in diesem umfassenden Bericht ein einheitliches Bild von der chemischen Natur der Legirungen, unter kritischer Berücksichtigung der dieses Gebiet behandelnden Arbeiten. Die Herstellung der Metalllegirungen geschicht meist durch Zusammenschmelzen der betreffenden Metalle. Durch Zusammenwalzen der beiden Metalle werden die vergoldeten Platin-

¹⁾ Naturw. Rundsch. 9, 453-457, 465-467, 495-497, 505-507, 517-519.

bleche erhalten, die in der Technik für die Concentration hochgradiger Sauren benutzt werden. Dass sich auch unter hohem Druck zwei Metalle zu einer Legirung vereinigen, hat Spring nachgewiesen. Durch Elektrolyse können die Legirungen von Zink mit Platin und Kupfer, sowie Kupfer und Nickel gewonnen werden. Mylius und Fromm erhalten durch Eintauchen eines Metalles in die neutrale verdünute Lösung eines anderen Metalles Legirungen, die entweder eine constante Zusammensetzung -Cu, Su, Cu, Cd, Au Cd, - oder wie die durch Zink aus Silberund Kupferlösungen oder durch Cadmium aus Silberlösungen gefällten Niederschläge eine wechselnde Zusammensetzung zeigen. Diese Darstellungsweise hat Achnlichkeit mit der Umsetzung von Amalgamen mit Salzlösungen. Mit Matthiefsen betrachtet man Legirungen als "erstarrte" Lösungen, eine Anschauung, die jedoch nicht den "festen" Lösungen van 't Hoff's unterzuordnen ist, da die festen Lösungen eine Homogenität verlangen, die sich bei den Legirungen meist nicht findet. Die Analogie der geschmolzenen Legirungen mit Lösungen im Allgemeinen geht aus vielen Unterauchungen hervor. Ganz wie beim Mischen von Flüssigkeiten, lassen sich vollkommene Löslichkeit, Löslichkeit bis zu einer gewissen Sättigungsstufe, sowie vollkommene Unlöslichkeit unterscheiden. Obwohl häufig sich gerade solche Metalle in einander lösen, welche sich im periodischen System der Elemente nahe stehen, so lassen sich doch bei den vielen Ausnahmen dieser Regel Gesetzmaßigkeiten über die Lösung der Metalle in einander ebenso wenig wie bei den Flüssigkeiten aufstellen. Nach den Untersuchungen von Thompson sowie Wright gleicht das Verhalten von Legirungen aus drei Metallen, von denen zwei nur wenig in einander, aber vollständig im dritten löslich sind, vollkommen dem von ebensolchen Flussigkeiten. Ebenso, wie beim Mischen von Flüssigkeiten Wärmetönungen auftreten, so mischen sich auch vertlüssigte Metalle bald unter Abkühlung, bald unter Erwärmung, die sich beim Entstehen von chemischen Verbindungen zu Feuererscheinungen steigern können. Der Erstarrungspunkt einer Legirung liegt tiefer als derjenige des in ihnen vorwiegenden Metalles. Dass das Raoult'sche Gesetz nicht nur für Amalgame, wie Tammann und Ramsay nachgewiesen haben, sondern auch für andere Legirungen gilt, haben die Untersuchungen von Heycock und Neville gezeigt. In den Fällen, wo die Atomdepression nicht gleich ist den aus der Schmelzwärme der Metalle berechneten Depressionsconstanten, ist nach Heycock und Neville die Erklärung im Entstehen einer "festen" Lösung zu suchen. Nur in

einem der Fälle, in denen ein Steigen des Erstarrungspunktes beobachtet wurde, für die Lösung von Antimon in Zinn, handelt es sich, wie Küster nachweisen konnte, um eine wahre isomorphe Mischung. Besonders bei den ternären Legirungen sind die Verhältnisse insofern complicirt, als oft statt der einzelnen Metalle Verbindungen derselben unter sich im dritten Metalle gelost sind, oder es finden sich Verbindungen des gelösten Metalles mit dem Lösungsmittel, im Ueberschufs des letzteren gelöst. Das zeigen die Beobachtungen von Marzotto über eine Anzahl nicht zu verdünnter Amalgame. Weitere Beispiele von Legirungen, welche aus Schmelzflüssen auskrystallisiren, liefern verschiedene metallurgische Processe. Ebenso wie aus wässerigen Lisungen sich Krystalle mit oder ohne Krystallwasser ausscheiden können. so krystallisiren z. B. Zinn und Wismuth aus ihren Amalgamen ohne Krystallquecksilber aus, während die Alkalimetalle solches an sich ketten. Ein Analogon zu den Krychydraten der Lösungen wurde von Rudberg in dem Schmelz- und Erstarrungspunkte geschmolzener Zinn-Bleilegirungen gefunden. Der von Rudberg und Wiedemann ausgesprochenen Ansicht vom Entstehen "chemischer Legirungen" wurde von Palazzo und Batelli sowie Guthrie widersprochen, welch letzterer sie als eutektische Mischungen bezeichnete und nachwies, dass sie einheitlich schmelzende Gemenge sind, bei denen das Verhältnifs ihrer Bestandtheile nicht cin einfaches stöchiometrisches zu sein braucht. Die theoretische Erklärung dieser Vorgänge hat Ostwald geliefert. Eine geschmolzene, eine einheitliche Lösung bildende Legirung liefert also beim Erstarren fast allgemein ein inhomogenes, mechanisches Gemenge. Zu den homogenen festen Legirungen gehören die eutektischen Mischungen, während zu den inhomogenen, ähnlich, wie dies Ambronn und Le Blanc für isomorphe Mischkrystalle von Salzen nachgewiesen haben, die isomorphen Metalllegirungen gehören. Zur Entscheidung der Frage nach der Homogenität hat man früher, zumal bei den technisch wichtigen Kupferlegirungen, die Zusammensetzung festzustellen gesucht, bei der keine Salgerungserscheinungen auftreten, d. h. nach dem Erstarren überall gleiche Beschaffenheit und Zusammensetzung vorhanden ist. Ein weit geeigneteres Verfahren ist die zuerst von Martens vorgeschlagene und von Behrens weiter ausgebildete mikroskopische Untersuchung, bei der man durch Anwendung gewisser einfacher chemischer Mittel, wie Anätzen oder Anlassen, die einzelnen Bestandtheile in scharfer Trennung von einander auf Schliftflächen kenntlich machen kann. Die Inhomogenität der

ster ren Legirungen ist für ihre mechanische Verwendbarkeit von her vorragender Wichtigkeit insofern, als die die anfangs ausgeschalledenen Krystalle umgebende Mutterlange denselben beim Erstarren durch ihre cementartige Verkittung ihre hohe Festigkeit ver leiht, die bei den einheitlich erstarrten Legirungen meist fehlt. Aus dem Krystallisationsvermögen darf man keine Schlüsse auf die chemische Individualität ziehen, da, wie Rammelsberg gezei zt hat, meist isomorphe Mischungen vorliegen und z. B. das Sil Deramalgam, das leicht in wohl ausgebildeten Krystallen erhal ten werden kann, doch eine innerhalb weiter Grenzen schwankern de Zusammensetzung besitzt. Die Metalle besitzen eine gewisse Loss ungstension auch in Metallen, die sich also von der in Flüssigkeiten dadurch unterscheidet, dass hier positiv elektrisch geladene lora en und nicht, wie sonst, neutrale elektrische Moleküle in das Los ungsmittel eindringen und dort elektromotorisch wirksam werdern. Verfasser geht auf die Arbeiten von Lindeck sowie Meyer nakter ein, welch letzterer aus der elektromotorischen Kraft seiner App salgameoncentrationsketten das Molekulargewicht der im Quecksilk er gelösten Metalle berechnen konnte und fand, daß dieselben aus einatomigen Molekeln bestehen. Von den Amalgamen wesentheka verschieden ist das elektromotorische Verhalten der starren leg irungen. Die theoretischen Anschauungen Ostwald's über die vota Legirungen hervorgerufenen elektromotorischen Kräfte sind durch die Experimentaluntersuchungen Laurie's an Kupfer-Zinn-, Kupfer-Zink- und Gold-Zinnlegirungen bestätigt worden: Wird aus einem Gemenge von zwei Metallen zunächst das löslichere an der Oberfläche vom Elektrolyten aufgelöst und es bleibt das verriger lösliche negative Metall als dichte, einheitliche Schicht zurück, so ist das elektromotorische Verhalten der Legirung von dem ihres negativen Bestandtheiles wenig oder gar nicht verschieden, während, wenn nach dem Auflösen des positiveren Metalles das zurückbleibende negativere Metall einen leicht vom Elektrolyten zu durchdringenden Schwamm bildet, immer neue Thele des positiven Metalles zur Auflösung gelangen und die Legrung sich elektromotorisch wie ihr positiver Bestandtheil verhalt. Auf einem anderen Wege als mit Hulfe des elektromotoriselen Verhaltens sind die chemischen Eigenschaften der Legirungen par wenng untersucht worden. Es liegen nur die zu technischen Zwecken unternommenen Arbeiten von Weber über die Zulässigkeit eines Bleigehaltes in zinnernen Trinkgefäßen und über den Emfluss kleiner metallischer Verunreinigungen auf die Widerstandsfähigkeit von Blei gegen Schwefelsäure von Lunge und

Schmidt vor. Verfasser bespricht dann die Unlöslichkeit unedler Metalle in verdüngten Säuren, wenn sie mit Platin legirt sind. Es liegen Verbindungen der Metalle vor, deren Vereinigungsbestreben gerade hier schr groß ist, und die sich ähnlich wie krystallwasserhaltige Verbindungen verhalten. Ebenso wie in diesen das Wasser stets eine geringere Dampftension als im freien Zustande besitzt, so ist in diesen Metallverbindungen die Lösungstension der sonst leicht löslichen Metalle stark heruntergedrückt Andererseits wird z. B. das durch chemische Agentien kanm angreifbare metallische Rhodium von Königswasser leicht gelost wenn es vorher mit Zink zusammengeschmolzen wurde. diesen Umständen gelang es auch, Verbindungen der Platinmetalle mit unedlen Metallen rein darzustellen, indem in schmelzendem Zinn Legirungen von PtZn4, RbSn4, SrSn4, RuSn4 auskrystallisiren, in denen das Zinn in verdünnter Salzsäure unlöslich ist, während die sie umgebende Zinnschmelze sich leicht darin löst. Unaufgeklärt ist das anormale Verhalten vieler Legirungen gegen den Angriff des Luftsauerstoffs und der Feuchtigkeit Während Messing und Neusilber diesen besser widerstehen als manche ihrer Bestandtheile, wird das sonst beständige Aluminium nach dem Amalgamiren durch Luft leicht in Thonerde verwandelt Was die Natur dieser in den Legirungen auftretenden Metallverbindungen betrifft, so vergleicht sie Verfasser mit solchen Verbindungen, die durch Vereinigung gesättigter Moleküle entstanden sind, d. h. solchen Verbindungen, die Krystall-Wasser, -Alkohol, -Benzol enthalten, sowie mit den Metallammoniakverbindungen und Doppelsalzen, die von A. Werner unter einheitlichen Gesichtspunkten zusammengefafst wurden. Verfasser bespricht an einer großen Anzahl von Beispielen diese Analogie, die besonders dann vollkommen ist, wenn man die Metallverbindungen mit jeuen Doppelsalzen vergleicht, die nur in festem Zustande besteindig sind, abor in Losung in thre Bestandtheile zerfallen.

Löslichkeit.

T. E. Thorpe und J. W. Rodger. Die angenommene Beziehung zwischen der Löslichkeit eines Gases und der Viscosität des Lösungsmittels¹). — 1892 hatte L. W. Winkler²) folgende Beziehung zwischen den Absorptionscoefficienten bei den Temper-

¹) Chem. Soc. J. 65, 782—787. — ²) JB, f. 1892, S. 182.

raturen t und t' (β_t und $\beta_{t'}$) und den Reibungscoëfficienten des Lösungsmittels η_t und $\eta_{t'}$ und dem Molekulargewicht des Gases aufgestellt:

$$\frac{\beta_t - \beta_t}{\beta_t} = \frac{\sqrt[p]{m} \eta_t - \eta_t}{K},$$

wo K eine Constante ist. Steigt man zwischen 0 und 50° um je 10° aufwürts, so stimmt die Gleichung nicht, vielmehr nimmt K mit wachsender Temperatur ab. Winkler hatte t immer gleich 0° gesetzt, so daß die Formel einfacher lauten würde

$$\frac{\beta_0 - \beta_{\ell'}}{\eta_0 - \eta_{\ell'}} = K'.$$

In dieser Form ist sie angenähert richtig; nur für den Wasserstoff, wo $\beta_0 = \beta_C$, sehr klein ist, schwanken die Werthe für K stark. Für die anderen untersuchten Gase (N_a, O_2, CO, NO) sind die Molekulargewichte so ähnlich, daß man über die Potenz von m, die in die Formel eingeht, nichts Bindendes aussagen kann. In dem einzigen von Winkler betrachteten Intervall erhält man zafällig, auch für Wasserstoff, ziemlich constante Zahlen, wenn $\mathbb{R}^2 m$ in die Gleichung einfuhrt. Die Werthe

$$\frac{\beta_i - \beta_i}{\beta_i} + \frac{10}{3} : \sqrt[3]{m}$$

nehmen mit steigender Temperatur stark ab, für Stickstoff und Sauerstoff etwa im gleichen Maße. Die Constante K in der ursprünglichen Gleichung sollte gleich der dritten Wurzel aus dem Molekulargewicht des Wassers (zu 3 > 18 angenommen) sein; diese Annahme ist nach Obigem hinfällig. Es bleibt nur die Beziehung bestehen:

$$\frac{\beta_t - \beta_t}{\hat{\eta}_t - \hat{\eta}_t} = Const,$$

die Constante nimmt mit dem Molekulargewicht des Gases zu. Es ist wünschenswerth, diese Beziehung an organischen Lösungsmitteln nachzuprüfen, für welche durch die Untersuchungen der Verfasser die Worthe von η bekannt sind. W. A. R.

Paul Steiner. Leber die Absorption des Wasserstoffs in Wasser und in wässerigen Losungen 1). — Es wurde die Löslichkeit der Gase in wässerigen Losungen und Wasser nach der Methode von Ostwald untersucht. Die Resultate ergeben sich aus der folgenden Tabelle, in der als Absorptionscoöfficienten β

^{&#}x27;j Ann. Phys. [2] 52, 275-299.

die von einem Volumen der Flüssigkeit auf 0° und 760 mm reducirten, bei 15° aufgelösten Volume Wasserstoff aufgeführt sind. Für reines Wasser ist der Absorptionscoöfficient 0,01883. Die Concentrationen sind in Grammäquivalenten im Liter angegeben, nur für Aluminiumchlorid berechnet der Verfasser 1, AlCl, statt 1/3 AlCl₃.

Concentrationen	1	2	3	4	5	6	7
LiCt	0.01574	0.01325	0.01121	0,00949	_	_	_
KNO,	0,01524	0.01276	0,01076	-			_
1, AlClasson	0,01511	0,01221	0.00993	0.00810	0.00667	0.00550	-
KCI	0,01502	0.01217	0.00996	0,00320	-	_	
Na NO,	0,01496	0,01201	0.00954	0,00308	0,00667	0,00542	_
'gCaCle	0,01493	0.01195	0,00958	0,00780	0,00635	0,00510	-
NaCl	0,01478	0,01144	0,00880	0.00699	0,00573		_
MgSO,	0,01451	0,01120	0.00856	0,00659	0,00499	-	-
1/2 Zu SO4	0,01446	0.01113	0,00852	0,00667	0,00510	-	_
1/4 Nu _z SO ₄	0,01370	0,00991	0,00710		_	_	_
1/2 K2 CO2	0,01338	0,00967	0,00700	0,00508	0,00372	0,00278	0,00206
1', Na, CO,	0,01340	0,00967	0,00699			-	-
Rohrzucker	0,01280	0,00731	-	-	9000	-	-

Als Aequivalentdepressionen berechnet der Verfasser die Werthe $0.01883-\beta$, wo m die Anzahl der gelösten Aequivalente des Salzes bedeutet. Sie betragen auf unendliche Verdünnung extrapoliet für

Es ergiebt sich ein deutlicher Unterschied zwischen Chloriden und Nitraten einerseits, Sulfaten und Carbonaten andererseits. Auffällig ist die Gleichheit der Werthe von Mg SO₄ und Zn SO₄, sowie von K₂CO₈ und Na₂CO , während KCl und KNO, andere Werthe haben als NaCl und NaNO. Eine einfache Beziehung der Depressionen zur elektrolytischen Dissociation ist nicht zu erkennen. $\beta:\beta_c$, wo β die Absorption in der Salzlösung, β_0 in Wasser ist, ist für Wasserstoff bei gleicher Concentration fast chenso groß wie für Kohlensaure. Bdl.

C. Rice. "Lysimeter", ein Apparat zur Löslichkeitsbestimmung 1). - Der durch eine Zeichnung erläuterte Apparat dient dazu, aus einer bei höherer Temperatur hergestellten Lösung Proben zur Analyse entnehmen zu können, ohne daß der Gehalt der Lösung durch Abkühlung oder Verflüchtigung oder mitgerissene feste Substanz verändert wird. Ein Robr von 15 cm Länge und 1 cm Durchmesser kann auf der einen Seite durch einen eingeschliffenen Stopfen verschlossen werden. Das untere Ende erweitert sich nach einer tiefen Einschnürung zu dem früheren Durchmesser. In dieses Ende passt sowohl ein durchlöcherter Napf wie ein Glasstöpsel. In den Napf wird Baumwolle zur Filtration eingefüllt und dieses Ende in die zu untersuchende Flüssigkeit eingetaucht. Die Flüssigkeit steigt beim Saugen durch das Filter in die Röhre. Ist genug Flüssigkeit darin, so setzt man den oberen Stopsel auf, hebt die Röhre heraus und dreht um. Nach dem Herausnehmen des Napfes wird auch diese Seite durch den Stönsel verschlossen.

M. Etard. Experimentaluntersuchungen über gesättigte Lösungen 2). - Verfasser untersucht in vorliegender Arbeit die gesättigten Lösungen in einem weiteren Temperaturintervall, als dies bis jetzt geschehen ist, bei den meisten bis zum Schmelzpunkt. Bis 100° bedient sich Etard zur Erzielung constanter Temperaturen der Wasserbäder, während er für die höheren Temperaturen unter Druck arbeitet. Er verwendet die schon von Faraday gebrauchte, auf beiden Seiten zugeschmolzene und im Winkel von 45° gebogene Glasröhre, die er, anstatt in Oelbädern, in Bädern aus einer molekularen Mischung von Natriumund Kaliummtrat erhitzt. Alle gewonnenen Resultate, die er meist graphisch darstellt, hier anzuführen, ist unmöglich. Es seien hier nur die Löslichkeitsverhältnisse der wichtigeren Salze angeführt, für die der Verfasser aus seinen Versuchen eine Interpolationsformel angiebt. Bezeichnet man mit p die Gewichtsmenge Salz, die in mg Lösungsmittel euthalten sind, so bedeutet

 $y = \frac{p}{p + \pi}$ die Salzmenge, die in 100 Thlu, der gesättigten Lösung enthalten ist. Die Löslichkeit des Silbernitrats stellt sieh von -7° bis 60° als ein unregelmäßiges Segment dar, das bei 60° in eine Gerade übergeht, für welche die Gleichung gilt $y = \frac{190}{400} = 81.5 + 0.1340 t$. Für Kaliumnitrat gelten die drei For-

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 715-717. — ¹) Ann. chim. phys. [7] 2, 503-574.

meln: $y_{+20}^{+70} = 24.0 + 0.7100t$; $y_{+70}^{+125} = 59.5 + 0.3727t$; y_{+126}^{+858} = 80,0 - 0,0938 t. Für Natriumnitrat gelten die Gleichungen y * 6400 =39.0 + 0.2825 t and $y_{64}^{3130} = 58.5 + 0.1666 t$. Der Gehalt der gesättigten Lösung von Baryumnitrat wird dargestellt durch y 474° = 4.5 \pm 0.2025 t; von KClO₃ durch die Gleichungen $y_0^{50} = 2.5$ + 0.2060 t, $y_{80}^{150} = 12.7 + 4.230 t$, $y_{160}^{358} = 55.0 + 0.2163 t$; von $Ba(ClO_s)_2$ $q_0^{100} = 19.0 \pm 0.382 t$. Bei vielen Salzen konnte der Verfasser die Löslichkeit bis zu dem l'unkte ausdehnen, von dem an die Löslichkeitsformel eine Gerade darstellt, die den Schmelzpunkt schneidet. Bezüglich der Einzelheiten muß auf die Originalarbeit verwiesen werden. Im zweiten Theil der Arbeit untersucht der Verfasser die Löslichkeit von HgCl, in Wasser und einer Anzahl organischer Lösungsmittel. Die Resultate sind graphisch dargestellt. Die Curven der Löslichkeit in Wasser, Methylalkohol und Aethylalkohol sind etwas zu einander verschoben, gleichen sich aber sonst vollkommen, indem die nach oben offene Curve bei 138 resp. 38 resp. — 10° in eine Gerade übergeht. Die Geraden, die die Löslichkeit in Wasser, Methylalkohol und Propylalkohol darstellen. scheinen sich bei 265°, dem Schmelzpunkt des Salzes, zu schneiden. Kupferchlorur, über dessen Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln nur eine geringe Anzahl von Versuchen vorliegt, scheint sich in organischen Lösungsmitteln in der Kälte besser als in der Hitze zu lösen, während seine Löshehkeit in Wasser mit der Temperatur zunimmt. Um die Löslichkeit auch bei tieferen Temperaturen kennen zu lernen, verwendet der Verfasser Schwefelkohlenstoff, Hexan und Chloroform, in denen er die Löslichkeit des Schwefels und einiger organischer Verbindungen untersucht. Die Resultate sind in Tabellen und graphisch dargestellt. meine Schlüsse lassen sich aus ihnen nicht ziehen. Op.

M. Etard. Experimentaluntersuchungen über gesättigte Lösungen. Gleichzeitige Löslichkeit mehrerer Salze 1). — Ueber einen Theil dieser Arbeit wurde in diesen Berichten 2) bereits referirt. Verfasser untersucht die gleichzeitige Löslichkeit zweier und mehrerer Salze in einem weiten Temperaturintervall von — 20 bis ‡ 200°. Die Gerade, welche die Loslichkeit der Summe der Salze gieht, schneidet in ihrer Verlängerung den Schmelzpunkt einer der Componenten. Es wird die Zusammensetzung berechnet, die das Salz an dieser Stelle besitzen mißte. Folgende

b) Ann. chim. phys. [7] 3, 275. - b) JB. f. 1889. S. 179.

Salzgemische wurden untersucht: KCl + NaCl; KBr + KJ; KCl + KJ; KCl + KBr; KCl + KBr + KJ; KNO, + NaCl; KNO, + KCl; BaBr₂ + BaJ₂; Ba(NO₃)₃ + BaCl₂. Die Resultate sind in Tabellen und graphisch dargestellt. Allgemeine Schlüsse lassen sich aus ihnen nicht ableiten. $O_{\mathcal{P}}$.

A. F. Hollemann und A. C. Antusch. Studien über die Löslichkeit der Nichtelektrolyte in Gemischen zweier Flüssigkeiten!). — L. Löslichkeit in Gemischen von Aethylalkohol und Wasser. Nach einem kurzen Hinweise auf die Arbeiten von H. Schiff?) und A. Gerardin!) besprechen die Verfasser die Arbeiten von Bodländer!) und Lobry de Bruyn!). Bodländer hatte die Löslichkeit anorganischer Salze in Alkoholwassergemischen verschiedener Concentration untersucht und war zu dem Schlusse gekommen, daße man es hierbei nicht mit Alkoholhydraten zu thun hat, sondern daße der Zusatz des Alkohols der gleichen Wassermenge nur ein größeres Volumen verleiht. Nach Bodländer gilt die Formel

$$\frac{W'}{V's} = Const,$$

worin W die Menge Wasser ist, die bei einer bestimmten Temperatur in einem gewissen Volumen der Lösung sich befindet und S die Menge der aufgelösten Substanz. Do Bruyn war zu dem entgegengesetzten Resultate gekommen und glaubte auf das Vorhandensein von alkoholischen Hydraten schließen zu müssen. Bei einer Temperatur von 253 wurde von den Verfassern die Löslichkeit in Alkoholwassergemischen gemessen, deren Concentration immer um 5 Proc. differirte, und zwar von folgenden Substanzen: p-Acettoluid, a-Acetnaphtalid, Phenylharustoff, Benzoylphenylhydrazin, Triphenylguanidin, Acetanihd, Benzamid, Trinitrobenzol und Alanin. Alle diese Stoffe sind in Alkohol loslich, in Wasser unlöslich oder wenig löslich, mit Ausnahme des Alanins, bei dem das Umgekehrte der Fall ist. Die erhaltenen Resultate sind in Tabellen und Curven wiedergegeben. Eimge der untersuchten Substanzen zeigen in bestimmten Alkoholwassergemischen ein Maximum der Loslichkeit. Am Benzamid, Trinitrobenzol, Alanin wird die von Bodlander aufgestellte Formel geprüft. Eine annähernde Constanz zeigt sich nach Ansicht der Verfasser nur beim Trinitrobenzol.

¹⁾ Rec. trav. chim. Pays-Bas 13, 277. — 2) Ann. Chem. 118, 362. — 2) Ann. chim. phys. 5, 129. — 9 JB, f. 1891, S. 200, — 1) JB, f. 1892, S. 194.

Thermochemie.

Berthelot. Das Princip der maximalen Arbeit und der Entropiehegriff 1). - Das von Berthelot aufgestellte Princip, pach welchem stets diejenige Reaction sich abspielt, bei der die größte Wärmemenge frei wird, erfährt eine Einschränkung insofern, als stets nur die chemische, durch das Zusammentreten der Atome entbundene Wärme in Betracht zu ziehen ist. Die physikalischen Vorgangen, wie Verdampfung, Condensation, Schmelzung oder Leistung äußerer Arbeit, entsprechende Tönung ist immer auszuschließen. Viele Widersprüche gegen das Berthelot'sche Princip, besonders die auf der Existenz endothermischer Verbindungen beruhenden, werden so aufgeklart. Das Acetylen z. B., das bei gewöhnlicher Temperatur aus festem Kohlenstoff und aus Wasserstoff sich unter Wärmeaufnahme bilden müßte, ist exothermisch, wenn man bei der Temperatur der thatsächlichen Synthese (4000 C.) auch den Kohlenstoff als gasförmig in Rechnung setzt. Das Gleiche gilt für die Bildung des Schwefelkohlenstoffs u. s. w. Mit dem Berthelot'schen Principe in den Hauptzügen identisch ist der Entropiesatz, doch wirft Berthelot dem Begriffe der Entropie zu große Unbestimmtheit und die Unmöglichkeit der experimentellen Auswerthung vor. Die beiden Gesetze führen zu denselben Resultaten, wenn man beim absoluten Nullpunkte die Umsetzungen von festen Verbindungen betrachtet, die aber die Eigenschaften der vollkommenen Gase behalten mitssen. Will man auf höhere Temperaturen übergehen, so gilt das Berthelot'sche Princip nur unter der Annahme weiter, dass die specifischen Wärmen bei der Reaction nicht geändert werden, das Entropiegesetz dagegen ist von dieser Beschränkung unabhängig. Berthelot führt die Berechnung emiger Umsetzungen zwischen freien Halogenen und Alkalihaloiden aus und zeigt, daß nach dem Princip der maximalen Warmetonung und nach der streng thermodynamischen Berechnung nur sehr wenig weichende Resultate erhalten werden, dass also in der Praxis die angenommene Hypothese über die Additivität der specifischen Wärmen innerhalb der Grenzen der Versuchsfelder zutreffend ist Das Berthelot'sche Princip hat daneben den zweifellosen Vorzug leichterer Verwendbarkeit, weil die Warmetönungen einfach zu messen sind, die Entropien dagegen nicht. Im Nachtheile

¹⁾ Compt. rend. 118, 1378-1392; Ann chim. phys. [7] 4, 79-100.

ist das Princip dagegen, sowie es sich um Processe handelt, bei denen eine Aenderung des Aggregatzustandes eintritt, oder die in einer Dissociation resp. Polymerisation der Moleküle bestehen. Besonders bei Berechnung der Dissociationsgleichgewichte versagt es vollständig, was Berthelot auch unumwunden zugiebt, während das Entropiegesetz vollkommen streng gültig bleibt. R.

E. H. Griffiths 1). Anhang zu der Abhandlung über das mechanische Wärmeäquivalent 1). — Es wird berichtet über eine nachträgliche Prüfung der bei Bestimmung des mechanischen Wärmeäquivalentes benutzten Thermometer. Die Fehler in den Temperaturangaben derselben dürften 0,003° C. nicht übersteigen, was auf den schliefslichen Werth von J die Unsicherheit 1,000 bringt. Weiterhin wird mitgetheilt, das in die Rechnung sich leider ein Additionsfehler eingeschlichen hat, dessen Richtigstellung das Resultat um 1,1000 beeinflust. Durch Einführung dieser Correctionen ist das früher gegebene Resultat zu verändern und es ergiebt sich für das mechanische Aequivalent einer Calorie bei 15° — 4,1982.107 absolute Einheiten oder (wenn g — 981,17) 427,88 Kilogrammmeter. Der mögliche Fehler beträgt bei ersterer Zahl = 0,0020.

A. Bartoli und E. Stracciati. Ueber Correcturen bei thermochemischen Messungen 3). — Die bei thermochemischen Messungen anzubringenden Correcturen beziehen sich auf folgende drei Punkte: 1. specifische Warme der Calorimeterflüssigkeit, 2. Thermometerablesung, 3. Wärmestrahlung nach aufsen. Für die in den meisten Fällen in Frage kommende calorimetrische Flüssigkeit, das Wasser, ist die specifische Wärme mit der Temperatur veränderlich, mithin bleibt die Anzahl der durch Erwärmung der Calorimeterffüssigkeit angezeigten Calorien Wärmetönung nicht die gleiche, wenn die Ausgangstemperatur wechselt. Auf Grund eigener Untersuchungen über die specifische Warme des Wassers geben Bartoli und Stracciati eine Tabelle, welche die für 10 Temperaturerhöhung verbrauchte Wärmemenge zwischen 80 und 28" C. enthält unter Zugrundelegung der specifischen Wärme des Wassers bei 15%. Die für die Emführung der beiden anderen Correctionen - Thermometerablesung und Wärmestrahlung nach aufsen - gegebenen Regeln enthalten nichts wesentlich Neues. R.

W. Louguinine. Eine Neuerung am Eiscalorimeter 1). — Die Bestimmung der specifischen Wärme nach der Mischungs-

Lond. R. Sec. Proc 55, 23-26. - *) Phil. Trans. 184, 361-504. - Gazz. chim. ital. 24, II, 482-437. - *) Ann. chim. phys. [7] 1, 423-492.

methode wurde bisher so ausgeführt, daß der betreffende Körper in einem feststehenden Gefäße erhitzt und dann in ein im letzten Moment darunter geschobenes Wasser- oder Eiscalorimeter fallen gelassen wurde. Hierbei sind zwei wesentliche Uebelstande nicht zu vermeiden: 1. muß die Rührung des Calorimeters während der Bewegung unterbrochen werden; 2. geht bei der heftigen Erschütterung leicht Wasser durch Ausspritzen verloren. Lougminine stellt darum das Calorimeter fest auf und bringt die Heizvorrichtung so auf einem kleinen Wagen an, daß sie ohne Unterbrechung der Heizung über das Calorimeter gebracht werden kann, dessen Rührvorrichtung gleichfalls ununterbrochen arbeitet.

Kohlenuntersuchung 1). - Wenn Kohleprolen F. Fischer. mittelst des Fischer'schen Calorimeters auf ihren Heizserh untersucht werden sollen, so sind dieselben vorher bei etwa 1107 zu trocknen. Fischer empfiehlt hierzu einen von ihm construirten Trockenofen, dessen wesentliche Neuerung darin besteht, dafs die eintretende Luft beim Passiren durch ein Chlorcalenmoar vorher getrocknet wird. Die Bestimmung der Temperaturerhöhm & des Calorimeters bei der Verbrennung der Kohle kann mit einem sogenannten Beckmann'schen Thermometer bequem und geratt genug ausgeführt werden, da Ablesungen bis auf 11,0000 lei ht moglich sind. Bei genaueren Untersuchungen müssen die Verbrennungsproducte analysist werden. Man läfst daher die ats dem Calorimeter entweichenden Gase durch eine Waschtlasche gehen, um die Geschwindigkeit und den Druck derselben beebachten zu können. Es folgt dann ein Rohr mit Natronkalk, ein gleiches mit Chlorealeium, ein Verbrennungsrohr mit einer Schaht Kupferovyd zwischen zwei grobmaschigen Sieben aus Platin- oder Nickeldraht, schliefslich ein zweites Chlorcalciumrohr, Natronkalkrohr u. s. w. Wenn auch für technische Zwecke, besond rebei kleinen Proben, diese Untersuchung der Gase meist fortgelassen werden wird, empfiehlt es sich doch, die Verbrennunggase mit Palladiumpapier auf Kohlenoxyd zu prüfen, da desen Vorhandensein auf die Unvollständigkeit der Verbrennung im Calorimeter hinweisen würde.

Carl Brendel. Ceber die Bestimmung des Heizwerthes der Brennmaterialien mit Hulfe des neuen Mahler'schen Calon-meters?). — Wenn auch durch die Versuche von Bunte und

Zeitschr, angew. Chemie 1891, S. 19-20. - V. Zeitschr, Ver. Rub.-Ind. 1894, S. 751-768; Ref. Chem. Centr. 65, II, 909-910.

Mahler erwiesen ist, dass der Heizwerth einer Kohle aus deren chemischer Zusammensetzung mit genügender Sicherheit nach der Dulong'schen Formel bestimmt werden kann, so ist die directe calorimetrische Messung doch ohne Zweifel stets vorzumehen. Die früher construirten Calorimeter von Favre und Silbermann sowie von Berthelot sind wegen ihres hohen Preises für die Verwendung in der Technik wenig goeignet. Das von Mahler angegebene Instrument hat dieselben Vorzige wie die eben erwähnten und ist erheblich billiger, weil der kostbare innere Platiamantel durch einen ebenso widerstandsfähigen Emailleüberzug ersetzt worden ist. Im Uebrigen ist die Construction des Mahler'schen Calorimeters genau übereinstimmend unt der des Berthelot'schen Apparates. Die Bombe besteht wei verschraubharen Theilen aus 8 mm dickem Martinstahl. Der Volumeninhalt beträgt 654 ccm. Im Deckel befindet sich ea Hahn aus Nickeleisen für die Zuleitung des zur Verbrennung lesatzten comprimirten Sauerstoffs und die isolirte Einführung weier flatinelektroden. Letztere werden im Inneren durch einen Junea Eisendraht verbunden, dessen auf elektrischem Wege hervergernfenes Erglühen als Zündung für den Verbrennungsprocefs dent. Die geeignetste Form für den Zünddraht, sowie eingehende beschriften für die Messung der entbundenen Wärmemenge werbe in der Abhandlung ausführlich besprochen.

Ch. M. van Deventer und E. Cohen. Ueber Salzbildung a alkoholischer Lösung 1). - Es wurden die Wärmetönungen gemesen bei der Neutrahsation von in wässerigem Alkohol gelöstem Jamum durch verschiedene Säuren. Bei Verwendung von Essigsaure ergab sich, daß die Wärmetönung am geringsten ist, wenn * asserfreier Alkohol benutzt wird (7.3 Cal.) und daß sie mit zuwhendem Wassergehalte stetig ansteigt (13,36 Cal. bei 30 Proc. Akchol). Bei Verwendung von Chlorwasserstoff und Bromwasser-A dergiebt sich aber das sonderbare Resultat, dass ein Minimum der Warmetonung bei etwa 90 Proc. Alkohol gelegen ist (z. B. für HBr 8,33 Cal.) und daß diese bei 100 Proc. dagegen 12,4 Cal. und bei 30 Proc. 13,7 Cal. beträgt. Die Ursache dieser Erscheinang suchen die Verfasser darin, dass in wasserarmen Lösungen de Reaction zwischen Natriumathylat und den Säuren, in wasser-Lalugen Gemischen dagegen zwischen Natriumhydroxyd und den Sauren sich abspielt in Folge der bei Gegenwart von Wasser eintretenden Zersetzung des Natriumäthylats, und daß ferner die

[&]quot; Zeitschr. physik. Chem. 14, 124-128.

Dissociation der Säure stark durch den Alkoholzusatz beeinfluße wird. Die Verschiedenheit im Verhalten der Essigsaure einerseits der beiden Halogenwasserstoffe andererseits wirde sich leicht de durch erklären, daß im letzteren Falle die Neutralisationswärme der Moleküle kleiner ist als diejenige der lonen und auch als die Reactionswärme der Moleküle mit Natriumäthylat. Bei Essigsaure dagegen ist die letztgenannte Größe die geringste. Die Annahmadaß in wasserhaltigen Lösungen schon bei ganz geringem Wassergehalte (12 Gewichtsprocente) das Natriumäthylat nicht mehr eustenzfähig ist, konnte durch den Versuch direct bewiesen werden. R.

C. Matignon, Ueber die Substitution alkoholischer Radicale. die an Kohlenstoff oder Stickstoff gebunden sind 1). - Gegenüber einer Prioritätsreclamation von Stohmann und Langhein! bemerkt Matignon, dass er in seiner früheren Arbeit 3) bereits mit aller Schärfe das Gesetz ausgesprochen habe: Die Substitution eines Alkoholradicals erhöht die Verbrennungswärme um einen größeren Betrag, wenn es an Stickstoff, als wenn es an Kohlenstoff gehunden ist. Eine ähnliche Beziehung hat er daun auch für an Sauerstoff gebundene Radicale aufgestellt. Berthelot bemerkt hierzu, dass er schon gleich zu Beginn semer Studien über die Bildungswärme organischer Substanzen darant bingewiesen habe, dass zu unterscheiden sei zwischen den ätherartigen Verbindungen und ihren Isomeren. In den ersteren ist das Acetyl oder allgemeiner gesprochen das Alkoholradical an Saurstoff oder Stickstoff gebunden, in den anderen direct an Koblenstoff. Die Verbrennungswärme der erstgenannten Körper ist im Allgemeinen größer als die der entsprechenden Isomeren, die Bildungswärme in Folge dessen kleiner. So fand Petit für die Bildungswarmen des Methylanilius, wo das Methyl an den Stickstoff gebunden ist, - 5,5 Cal, für das isomere Toluidin, in welchens das Methyl am Kohlenstoff des Benzolringes hängt, 7 Cal. (para-Toluidin) resp. 3.5 Cal. (ortho-Toluidin) and 2.9 Cal. (meta-Tolui-Das Benzylamin gehört gewissermaßen beiden Gruppen an, da in ihm das Methyl sowohl an Stickstoff wie an Kohlens stoff gebunden ist. Seine Bildungswärme (- 0,1 Cal.) liegt dahes auch in der Mitte zwischen den obigen Werthen.

A. Colson und G. Darzens. Thermochemische Constante einiger vielatomiger Basen '). — Da die thermochemischen Dats

¹) Compt. rend. 119, 78 - 79. — 7) JB f. 1893; S. 1015. — *) JB, f. 1891; S. 249 u. 252; f. 1893; S. 965 ff. — 4) Compt. rend. 119, 79—80. — 1) Da selbst 118 - 250—253.

werthvolle Aufschlüsse geben können über die chemische Constitution zusammengesetzter Basen, besonders auch der Alkaloide, so wurden dieselben für das Aethylendiamin und das Chinin experimentell bestimmt. Für Aethylendiamin, Call, (NHa)a, wurde gefunden; die specifische Wärme zwischen 12 und 45° = 0,84; die Lösungswärme für 1 g-Mol, in 4 Litern Wasser - 7.6 Cal. Bei der Neutrahsation von 1 g-Mol. Aethylendiamin mit 2 g-Mol. Salzsäure wurden euthunden 23,54 Cal.; die Neutralisation mit 1g-Mol. Salzsäure (Bildung des basischen Salzes) gab 12,50 Cal., die wertere Neutralisation (Bildung des neutralen Salzes) noch 11.02 Cal. Warmetonung. Daraus folgt also, daß hier die Starke der beiden Basicitäten des Molekuls nicht die gleiche ist, was auch schon aus chemischen Gründen vermuthet wurde. Die Lösungswarme des neutralen Salzes ist negativ; sie beträgt (1 g-Mol. in 4 Litern Wasser) - 7,55 Cal. Für krystallisirtes noutrales Chininsulfat wurde aus dem Gehalte an Schwefelsaureanhydrid ein Wassergehalt von 6 Mol. berechnet. Die Lösungswärme desselben in verdünnter Schwefelsäure betrug für 1g-Mol. - 6,7 Cal. Die Neutralisationswürme des Chinins durch Schwefelsäure wurde berechnet aus der Zersetzung des neutralen Sulfats durch Kaliumcarbonat zu 15,5 Cal. und direct gemessen durch Auflösen frisch gefallten Chinins in verdünnter Saure zu 15,8 Cal. Wird das Chinin vorher bei 100° getrocknet, so erhöht sich die Neutralisationswarme auf 18,7 Cal. pro g-Mol. Die bisher erhaltenen Zahlen für die Wärmetönung bei der völligen Neutralisation des basischen Sulfates schwanken um den Werth von etwa 5 Cal. herum. Man kann also schliefsen, daß dem Chinin eine starke basische Affinitait und eine zweite wesentlich schwächere zukommt. Letztere wurde der Basicität der Chinoline, erstere derjenigen der aliphatischen Amine, Allylamine und Piperidylamine an die Seite zu stellen sein.

F. Stohmann und R. Schmidt. Calorimetrische Untersuchungen. 32. Leber den Wärmewerth des Glycogens und 33. Ueber den Wärmewerth isomerer Säuren von der Zusammensetzung C, H, O₂ und C, H, O₃ i). — Da eine Wiedergabe der einzelnen Versuchsergebnisse nicht möglich ist, sollen nur die in der zweiten Abhandlung gewonnenen allgemein gültigen Gesichtspunkte hervorgehoben werden. Zunächst ist sehr auffällig, daß die Reihe der Wärmewerthe für die Säuren genau der Reihenfolge der

Ber, Kgl. Sachs, Ges. d. Wiss., Math.-A. 1894, S. 223 - 251; Ref.: Chem. Centr. 68, 41, 916—918.

elektrolytischen Leitfähigkeiten entspricht. Bei den isomeren aromatischen Säuren haben stets die o-Säuren den höchsten, die p-Säuren den geringsten Warmewerth, die m-Säuren stehet zwischen beiden. Aus dem Vergleich der Warmewerthe ahnlich construirter Säuren zieht Stohmann den allgemeinen Schlußdafs einem C-Atom, das in einfache N-Bindung tritt, eine Energismenge von 10 bis 12 Cal. mehr zugeführt werden muß, als erforderlich ist, um ein C-Atom mit einem zweiten C-Atom durch einfache Bindung zu vereinen. Ebenso ist eine um 15 bis 20 Cal größere Energiemenge als im letzteren Falle nöthig, wenn er C-Atom in einfache Bindung mit einem O-Atom treten soll. R.

F. Stohmann. Der Wärmeworth der Bestandtheile der Nalrungsmittel 1). - Die Absicht des Verfassers ist weniger, new Zahlen mitzutheilen, als die schon seit längerer Zeit zerstreut in der Lateratur vorliegenden zu sammeln und in einer für den praktischen Gebrauch geeigneten Form wiederzugeben. Besonder Aufmerksamkeit wird den katalytischen Vorgüngen zugewandt die bei dem Verdauungsprocefs von Anfang bis zu Ende eine so bedeutsame Rolle spielen. Stohmann fafst dieselben auf de Bewegungen der Atome in den Molekülen, indem durch einer äußeren Anstofs Umlagerungen der Atome in eine stabilere Form des Molekals erfolgen. Auch beim Wachsthum der Pflanze kommen katalytische Processe sehr wesentlich in Frage. Als erstes Assunlationsproduct ist nach Baever das Formaldehyd anzuseien. dieses condensirt sich aber nicht direct zu Stärke, sondern trit erst in das Protoplasmamolekül em, das ein labiles Gefige darstellt und bei katalytischem Anstofs in Eiweifs, Stürke und Fett zerfallt. An den übrig bleibenden Kern des Protoplasmos lagern sich von neuem Formaldehvd und ammoniakartige Verbindungen an, indem neue Protoplasmamoleküle entstehen.

Spectralanalyse. Lichtabsorption.

A. Smithells. Das Leuchten der Gase?). — In Ueberenstummung mit den Ergebnissen der von Pringsheim angestellter Versuche) hatte Smithells früher!) die Ansicht ausgesprochen daß Gase niemals durch die hohe Temperatur allein zum Leuchten gebracht werden können, sondern daß stets chemische Processe

Vertschi f Biologie 31, 364—391, Ref. Chem. Centr 65, II, 843 —
 Phil. Mag [5] 37 (245—259 — *) JB, f. 1892, 8 454, f. 1893, 8, 146, —
 JB, f. 1892, 8 (2871) ft

die eigentliche Ursache der Lichtemission bilden. Durch einen gelegentlichen Widerspruch von Stokes veranlafst, unternahm Smithells neue Versuche zur Aufklärung der Frage. Im ersten Abschnitte der Arbeit wird das Leuchten der Flammen ohne feste Verbrennungsproducte behandelt, wie der Wasserstoff- und Kohlen-Von Wedgewood, Siemens und Hittorf ist ox veltlamme. nachgewiesen, daß Gase, wie Wasserstoff, Stickstoff und Kohlenoxyd, durch Erhitzung auf 1500° und noch höhere Temperaturen in Porcellanrohren nicht zum Leuchten gebracht werden konnen. Besonders schlagend scheint ein Versuch von Siemens dies zu beweisen. Werden nimlich die Gase in einem Regenerativbrenner vor der Verbrennung vorgewärmt, so wird die Flamme trotz ihrer höheren Temperatur kleiner. Smithells weist aber nach, daß, wenn auch die mittlere Temperatur der Flamme zu 1500 bis 30000 bestimmt wird, doch eine beträchtliche Menge der bei der Verbrennung entstehenden Gasmolekule weit höher erhitzt sein kann und bei diesen viel höheren Temperaturgraden die Fähigkeit zu leuchten gewinnt. Die theoretisch zu berechnende Temperatur der Wasserstoffflamme beträgt näurlich etwa 6600°, die der Kohlenoxydflamme 7180° (mit Rücksicht auf die theilweise Dissociation des entstandenen Wassers und der Kohlensäure). Dafs Gase, wie Wasserstoff, Stickstoff, Kohlenoxyd, Kohlensaure und Wasser bei Temperaturen von 1500° noch nicht leuchtend werden, kann mit ihrer geringen Lichtabsorption und der damit in directer Beziehung stehenden geringen Emission zusammenhängen. Bei stärker absorbirenden Ciasen (z. B. Joddampf) war cher eine Fähigkeit zu leuchten vorauszusehen und Smithells konnte diese in der That experimentell nachweisen, wenn Joddampf in ein noch nicht einmal zur Rothgluth erlutztes Glasrohr eingebracht wurde. Es scheint also nicht erwiesen zu sein, daß chemische Vorgange allein das Leuchten bervorrufen, vielmehr genügt schon eine hinreichende Erhitzung der Gase dazu. Der zweite Theil der Arbeit behandelt die Vorgänge in der leuchtenden Na-Flamme. Sowie Salze des Metalls in eine sauerstoffhaltige Flamme eingebracht werden, ertheilen sie dieser die bekannte Gelbfarbung, in der Chlorwasserstofflamme (Wasserstoff in Chlor verbrennend oder umgekehrt) dagegen verschwindet die Färbung vollständig. Dasselbe gilt für die rothe Lithiumflamme. Es scheint also eine Zerlegung der Natriumsalze durch den Luftsauerstoff vorangehen zu müssen, doch ist es schr schwer, über diese Reaction eine einwandsfreie Vermuthung aufzustellen. Vorzuziehen ist die Annahme von Arrhenius, der eine elektrolytische Dissociation der Na-Salze in der Flamme annimmt, und die Entstehung der D-Linie den Schwingungen der freien Na-Atome zuschreibt. In der Salzsäureflamme würde die Dissociation durch den anwesenden theilweise dissociirten Chlorwasserstoff verhindert werden, das Leuchten der Ionen also aufhören missen. Das Natriumoxydmolekül scheint ebenfalls Licht in der Flamme auszusenden und zwar ist ihm ein continuirliches Spectrum eigenthümlich, das bei der Verbrennung von metallischem Natrium oder bei der Erhitzung von Natriumdampf beobachtet wird, im Gegensatz zu dem einfachen Linienspectrum der Na-Ionen. Auch hier hat also die Annahme viel Wahrscheinlichkeit für sich, dass nur die Erhitzung des Na-Dampfes und die dadurch bewirkte Spaltung des Moleküls die Lichtemission bedingt, nicht aber eine chemische Umsetzung der Salze mit der Luft oder dem Wasserdampf, wie von Pringsheim besonders behauptet wurde.

W. N. Hartley. Veber die Veränderungen im Spectrum der Kohlenelektroden und über den Einfluß einer Substanz auf das Spectrum einer andern 1). - Von Hartley und Adeney 2) wurden einige Linien als zum Kohlespectrum gehörig aufgeführt, während Eder und Valenta dieselben dem Cyanspectrum zutheilen. Hiergegen wendet Hartley nun ein, dass es ihm nicht gelungen ist, diese Linien im Cvanspectrum wieder zu finden, sowohl wenn Lösungen von Kaliumevanid als auch von dem leicht zerfallenden Quecksilberevanid auf die Kohleelektroden gebracht wurden. Andererseits wird das Kohlespectrum stark beeinflußt durch die Gegenwart auderer Elemente im Flammenbogen, so z. B. wenn die Elektroden mit Lösungen von Zink- oder Calciumchlorid angefeuchtet werden und zwar um so mehr, je concentrirter diese Lösungen sind. Auch die Atmosphäre, in welcher der Bogen sich bildet, ist von Einfluß. Die Limen des Kohlespectrums treten ganz verschieden stark hervor, je nachdem die umgebende Atmosphäre aus Luft, Kohlensäure oder Sauerstoff besteht. Die Thatsache, dass die Linien eines Elementes durch die Gegenwart benachbarter Lanien eines anderen Elementes verstärkt oder geschwächt werden, ist auch in anderen Fallen noch beobachtet. So zeigt das Spectrum der Oxy-hydrogenflamme nur zwei Serien des Wasserdampfspectrums. Dieses tritt jedoch sofort glänzend hervor, wenn eine Spur Schwefel in die Flamme gebracht wird, und zwar ist das nicht eine specifische Wirkung des Schwefels allein, sondern Magnesium und Calcium haben den gleichen Effect. Es ist also

¹⁾ Lond. R. Soc. Proc. 55, 344-349. - *) Duselbst 34, 429.

möglich, dass durch die Gegenwart von Stickstoff einige Linien des Kohlespectrums sichtbar gemacht werden, die sonst unsichtbar bleiben und dass umgekehrt einige Stickstofflinien erst bei Gegenwart des Kohlenstoffs hervortreten. Die fraglichen Linien brauchen durchaus nicht Cyanlinien zu sein, werl sie nur bei gleichzeitiger Gegenwart von Kohlenstoff und Stickstoff beobachtet werden. Es ist sogar sehr die Frage, ob es überhaupt ein specifisches Spectrum des Cyans giebt oder ob die bisher dasur angesehenen Linien nur neu hervorgerusene des Kohlenstoff- und Stickstoffspectrums sind.

H. Kayser und C. Runge. Beiträge zur Kenntnifs der Linienspectra 1). - Rydberg 2) hat durch Zusammenstellung seiner eigenen Beobachtungen mit solchen von Kayser und Runge die von letzteren in der Anordnung der Linien gefundenen Regelmafsigkeiten in mehreren Fällen verbessert und vervollständigt und die Veberzengung ausgesprochen, dass diese Gesetzmäßigkeiten eine allgemeinere Gültigkeit haben, als sich auf Grund der bisherigen Beobachtungen nachweisen hifst. Kayser und Runge haben daher ihre photographischen Aufnahmen nochmals durchgeprift und theilweise durch neue vervollstandigt und dahei die Vermuthungen von Rydberg in den meisten Fällen bestätigt gefunden. Die von Rydberg berechnete neue Serie im Magnesiumspectrum glauben die Verfasser nicht annehmen zu sollen, da der Charakter der in Frage kommenden Linien der Zusammengehörigkeit zu derselben Serie zu sehr widerspricht. Auch wäre diese Serie ohne Analogon bei den verwandten Elementen. Die zweite Nebenserie des Strontiums ist von Rydberg mit auffallender Genauigkeit richtig vorausberechnet worden. Sie wurde bisher von den Verfassern übersehen, weil sie in die Cyanbande fählt, deren Auftreten beim Kohlebogen in der Luft nicht zu vermeiden ist. Die Anwendung von Kunferstüben an Stelle der Kohlen erwies sich als ungeeignet, doch konnte durch Ausschließen des Luftstickstoffs in einer Kohlensäureatmosphäre die Cyanbande so geschwacht werden, dass die drei erwarteten Strontiumlimen genau an den berechneten Stellen hervortraten. Auch drei andere Triplets scheinen von Rydberg richtig angegeben zu sein, wenn auch die entsprechenden Linien nicht sehr scharf zu beobachten sind. Die Triplets der ersten Nebenserie bei den zweiwerthigen Metallen (Calcium, Strontium, Zink, Cadmium) wurden nachgeprüft und auch hier erwiesen sich Rydberg's Voraussagen meist

⁾ Ann. Phys. [2] 52, 114-118. - *) Daselbst 50, 625, Jahresbur, L Chem, u. c. w. für 1894.

als richtig. Ob aber sämmtliche Triplets genau nach Rydherg's Angabe zusammengesetzt sind, muß dahingestellt bleiben, de einige der geforderten Linien absolut unsichtbar blieben. R.

J. R. Rydberg. Beiträge zur Kenntnifs der Linienspectra 14 - Die bisher erlangten Ergebnisse der Untersuchungen über des Bau der Linienspectra lassen erkennen, daß die Linien, welchin die diffusen und scharfen Gruppen eingereiht worden unt nur einen ziemlich unbedeutenden Theil der ganzen Anzahl der beobachteten Linien ausmachen. Zwar gieht es auch ander Linien, welche durch gewisse Beziehungen mit emander verbunden scheinen, doch sind diese bisher weder in Serien geordnet, ner kennt man ihre Beziehung zu den übrigen. Um für die Untersuchang dieser neuen Gruppen einige Grundlagen zu geben, untersucht Rydberg naher den Zusammenhang zweier nahe verwandter Spectra, des Calcium- und des Strontiumspectrums, de in den fraglichen Gebieten viele correspondirende Linien enthalten Man kennt in diesen Spectren je eine isolirte Linie von bedeutender Stärke, eine Gruppe von Doppellinien und zwei weitere Grappen von Triplets. Diese Gruppen werden von Rydberg in ler Ordning behandelt, die von der Große der am Anfang jede Gruppe nach den genauesten Messungen gegebeuen Schwingung differenzen bestimmt wird. Es finden sich bei Vergleichung de C Gruppen mehrere Regelmäfsigkeiten, welche andeuten, daß w 15 es mit den Theilen eines und desselben Systems von Schwitz gungen zu thun haben und die Möglichkeit in Aussicht stelle 124 alle Linien eines Spectrums in eine einzige Formel zusammen Zu fassen im Gegensatz zur Ansicht von einer Mischung von Speate tren, welche Molekiilen von verschiedener Temperatur zugehor. ** würden. Es ist demnach sehr wahrscheinlich, daß es bei jeden Grundstoffe nur ein einziges Spectrum giebt, während die liter = sitaten der Serien und der speciellen Linien mit der Temperatis 🥌 und der Dichte des glubenden Gases in abnlicher Weise wie di Obertone eines Klanges wechseln können. Eine große Zahl de # bisher noch nicht in Serien eingereihten Limen gehoren de äußersten Theilen des Spectrums an und es ist Anlass zu de Vermuthung vorhanden, dass die bisherigen Bestimmungen un vollständig sind, weil die zum vollständigen Hervortreten de Serien geeigneten Versuchsbedingungen noch nicht erreicht wurden. Von einer eingehenden Durchforschung der ultrarothen and ultravioletten Theile der Spectra glaubt Rydberg daher schatt-

¹⁾ Ann. Phys. [2] 52, 119-131.

bares Material zur Klärung der vorliegenden Frage erwarten zu sollen. Bei den Spectren von Calcium und Strontium im Besonderen dürften eine gauze Anzahl der bisher nicht eingeordneten Linien in Beziehung zu Linien des Magnesiumspectrums stehen und durch Vergleich mit diesem könnte die Erkenntnifs ihrer Gesetzmäßigkeiten wohl gefördert werden.

H. Crew und R. Tatnall. Eine neue Methode zur Wiedergabe von Metallspectren 1). - Die bisher erhaltenen Metallspectra sind entweder Funkenspectra oder solche von im Kohlenbogen verdampften Metallen. Im letzteren Falle ist die Ueberlagerung des Kohlenstoff- oder Cyanspectrums über die eigentlichen Metalllimen nicht zu vermeiden. Im ersten Falle fällt dieser Uebelstand war fort, doch konnte das Auftreten des Luftspectrums nicht mmer vermieden werden. So lange nämlich die Metallelektroden insch sind, leitet der entwickelte Metalldampf besser als die Luft and diese kommt nicht ins Glühen, erzeugt also kein Spectrum. Sobald aber die Elektroden sich mit einer Oxydschicht bedecken, mumt die Bildung von Metalldämpfen ab und die Leitung der Elektricität geht mehr und mehr an die glühende Luft über. deren Lamen dann im bis dahin reinen Metallspectrum auftreten. trew und Tatuall versuchten die Elektroden durch eine besondere Anordnung vor der Abnutzung und Oxydation zu bewahm. Die eine Elektrode besteht aus einer schnell rotirenden Scheibe aus Metall, an deren Peripherie Stückchen des zu untersuchenden Metalls angebracht sind. Ihr gegenüber steht eine sufttormige Elektrode, die durch ein Schraubengewinde gegen die Scheibe bewegt werden kann. Die Drehung der Scheibe wird durch einen kleinen Elektromotor besorgt. Gleichzeitig mit dem untersuchten Spectrum wird neben demselben zum Vergleich ein hanspectrum erzeugt, dessen Linien schon gut bekannt sind. Die fur Zinn, Kupfer und Zink erhaltenen Linien werden in auslumbehen Tabellen angegeben.

H. Kayser und C. Kunge. Ueber die Spectra von Zinn, ble. Arsen, Antimon, Wismuth *). — Es wurden untersucht die Spectren einiger Elemente aus der vierten (Zinn, Blei) und der fenten Colonne (Arsen, Antimon, Wismuth) des periodischen Systems, die im Kohlehogen eine mäßige Anzahl von Linnen und harakteristische Gruppen aufweisen und daher geeignet sind, zur Auffindung von Gesetzmäßigkeiten im Bau der Spectra zu dienen. Die Messungen wurden ausgeführt mittelst eines Row-

¹⁾ Phil. Mag. 38, 378 386. - 1) Ann. Phys. [2] 52, 93-113.

land'schen Concavgitters unter Zugrundelegung der Rowland's schen Normalen $D_1 = 5896,16$ und $D_2 = 5890,13$, sowie einger daraus abgeleiteten Normalen. Die Tabellen der gefundenen Linien geben 1. deren Wellenlänge, 2. die derselben reciproke Schwingungszahl, 3. die mögliche Fehlergrenze, 4. Angaben über Stärke und Charakter der Linien, 5. Angaben über Beobachtung durch andere Forscher. Eine auffallende Thatsache ist auch her bei allen Spectren hervorzuhoben, dass nämlich das Funkenspectrum von dem des Kohlebogens starke Abweichungen aufweist. Linien, die hier fehlen, treten dort stark hervor und umgekehrt. Der Vergleich der Spectra der zu derselben Colonne des periodischen Systems gehörigen Metalle läfst keine solche Regelmäßigkeiten entdecken, wie sie bei den Elementen der ersten drei Colonnen nachgewiesen werden konnten. Es weist zwar em jedes der Spectren auch die Eigenthümlichkeit auf, dass eine größere Gruppe von Linien sich mehrmals wiederholt in der Art, daß man die Schwingungszahlen der einen Gruppe aus denen der anderen durch Hinzufügen einer Constanten findet. Aber die Linien ordnen sich nicht in Serien, wie bei den früher untersuchten Spectren. Auch giebt das Aussehen der Linien keinen Anhalt, wie sie etwa einander entsprechen. Man muß sich deshalb damit begnügen, auf die Beziehungen zwischen den Schwingungszahlen hinzuweisen, die bei der Genauigkeit der Messungen nicht dem Zufall zugeschrieben werden können und durch eme spätere Theorie wohl ihre Erklärung finden werden.

W. N. Hartley. Flammenspectra bei hohen Temperaturen. Theil H. Das Spectrum von metallischem Mangan, Mangat-legirungen und von manganhaltigen Verbindungen 1).—Gelegenthet einer Untersuchung über das Spectrum der Bessemerflamme wurde Hartley dazu geführt, das Spectrum des Mangans und semer Verbindungen festzustellen, besonders dasjenige des Mangans und das des Manganoxyds zu unterscheiden. Das metallische Mangan gewann er durch Elektrolyse von 'sorgfältig gereinigtem Manganchlorid, das Manganoxyd durch Ausfällen aus Kahumpermanganathösung mit Alkohol und Schwefelsäure oder mit Wasserstoffsuperoxyd. Von Legirungen und Verbindungen des Mangans wurden in den Bereich der Untersuchung gezogen: Spiegeleisen, Sihoospiegel, Ferromangan, Werkzeugstahl, manganhaltiges schmiedbares Nickel. Das Ergebnifs der spectralen Messungen war, daß die Spectra von reinem Mangan und von Manganoxyd im Wesent-

¹⁾ Lond, R. Sec. Proc. 56, 192-193,

lichen übereinstimmen, in den Einzelheiten jedoch Differenzen aufweisen. Besonders charakteristisch ist, daß eine Liniengruppe im violetten Theile des Spectrums beim Mangan aus zwei sehr nahe liegenden Banden, beim Oxyd dagegen aus einer einzigen Bande mit dunklem Centrum zu bestehen scheint.

A. de Gramont, Ueber die Funkenspectra einiger Mineralien 1). — Die Eigenschaft einer großen Zahl von Mineralien. den elektrischen Strom, wenn auch schwach, zu leiten, legte den Gedanken nahe, Funkenspectra dieser Mineralien zu erhalten, indem sie selbst als Elektroden benutzt wurden. Kleine Stückchen derselben wurden in Platinzangen gefast und in den Stromkreis einer Inductionsspule als Funkenstrecke einander gegenüber ge-Zur Erhöhung der Funkentemperatur diente eine neben die Funkenstrecke geschaltete Batterie Leydener Flaschen. Bei einigen Substanzen war das Leitvermögen zu gering. Dann erwies sich Befeuchten mit Salzsäure als zweckmäßig, oder man bels den Funken erst zwischen den Platinzangen überspringen und das Mineral dabei streifen. Die hierdurch erzeugte Erwarmung desselben rief oft die genigende Leitfähigkeit hervor. Die Funken wurden mit Hülfe eines gewöhnlichen Spectrometers analysirt, die Wellenlänge in Milliontel Millimetern nach der Aichungstabelle des Spectrometers bestimmt. Untersucht wurden eine Anzahl von Salfiden, die sich durch besonders deutliche Spectra auszeichneten, lemer Selenide, reine Elemente und in dem zweiten Theile der Arbeit: Oxyde, Arsenite, Sulfarsenite, Antimonite und Sulfantimonte. Als auffallend hebt de Gramont hervor, dass einige Moralien von metallischem Aussehen sich als Nichtleiter er-Wiesen, wie Molybdänit, Mo S₂, Acerdit, Mn₂O₃, H₂O₅ und Wolfram, OWO, (Fe, Mn). Vielleicht blieb in diesen Fällen eine sichtbare Fakenerscheinung aber auch in Folge der sehr geringen Fluchtigkeit der Stoffe aus.

J. H. Kastle. Die Farbe von Salzen in Lösungen 2). — Wenn die Farbe von Salzlösungen nur von der Farbe der Ionen und der andissociirten Salze abhinge, müfsten bei gleicher Verdünnung alle Kupfersalze gleichen Farbeuten besitzen. Here Nüancen sind aber sehr verschieden, blau, blaugrün oder grün. Man könnte das darauf zurückführen, daß die Ionen blau, die undissociirten Salze aber zum Theil grün seien. Dem steht entgegen, daß die Kupfersalze im wasserfreien Zustande farblos sind. Auch die An-

^{&#}x27;) Compt. rend. 118, 591-594, 746-748, - ') Amer. Chem. J. 16, 326-340.

nahme, daß die Lösungen die undissociirten Moleküle in Form von Hydraten enthalten, genügt nicht zur Aufklärung der Anomalien. Bei den Ferrisalzen müfste die durch dieselbe Menge gelosten Eisens bewirkte Farbung um so intensiver werden, je verdünnter die Lösung ist, wenn nur die Ionen die Farbe der Ferrilösungen bedingen würden, da deren Menge ja mit der Verdunnung zunimmt. Nach Vernon 1) wird aber die Farbe bei steigender Verdünnung heller. Der Verfasser glaubt, daß die Farbe der Metallsalzlösungen sehr wesentlich durch den Grad der hydrolytischen Spaltung bedingt ist. Für eine solche spricht die saure Reaction der meisten Metallsalzlösungen. Die colloidal gelosten Hydroxyde haben verschiedene Färbungen, je nach der Anzahl von Wassermolekülen, die sie unter Bildung von Hydraten bilden. Die Abnahme der Farbe der Ferrisalze auf Zusatz starker Säuren. die Zunahme beim Erwärmen der Losungen, die stärkere Färbung der Salze schwacher Sauren sind Gründe, die eine Rolle der Hydrolyse bei der Färbung sehr wahrscheinlich machen. Bdl.

Gaetano Magnanini. Die Hypothese der Färbung der Ionen 2). — In seiner früheren Arbeit 3) hat der Verfasser darauf hingewiesen, dass die Resultate von Knoblauch inicht beweisen. dafs nur die lonen die Farbe der Salzlösungen bedingen. Das Absorptionsvermögen von Lösungen von Kupfersulfat, Nickelsulfat und Kaliumpermanganat ist vom Dissociationsgrade unabhängig. Das beweist, daß auch die Absorption zu berücksichtigen ist, die von dem undissociirten Theil der Moleküle herrührt. Bei Untersuchung der Violursäure und ihrer Salze in wässerigen Lösungen ergiebt sich nun, daß zwar, entsprechend der Ostwald schen Beobachtung, äquivalente Lösungen verschiedener Salze gleiche Intensität der Färbung besitzen, daß aber die Färbung trotzdem nicht von den Ionen herrührt. Die freie Violursaure ist in einer 1 200-Normal-Losung zu S Proc. dissociirt. Sie zeigt aber bei Anwendung von basenfreiem Wasser als Lösungsmittel nicht den rosa Farbenton der Salzlösungen, die gleich viel Violurationen enthalten. Ferner wird die Färbung der Violuratlösungen nicht geändert, wenn man zu ihnen ein gleichioniges, farbloses Salz setzt, wenn man also z. B. Kaliumviolurat mit Kaliumnitrat versetzt, wiewohl dadurch die Dissociation des Violurats, also die Menge der Violurationen erheblich (?) herabgesetzt wird. Diese Umstände sind nicht als ein Beweis gegen die Dissociationstheorie

¹) JB, f. 1892, S. 407, — ⁴) Gazz, chim. ital. 24, I, 48—56, — ⁴) JB, f. 1891, S. 262, — ⁴) JB, f. 1891, S. 351.

anzusehen, sondern nur als Warnung, die Farbe der Lösungen zum Beweis für die Theorie beranzuziehen.

Ball.

J. M. Eder u. E. Valents. Absorptionsspectren von farblosen und gefürbten Gläsern mit Berücksichtigung des Ultraviolett). - Die im ersten Theile untersuchten farblosen Gläser waren von Schott in Jena in Platten von 1 cm und von 1 mm Stärke gehefert worden. Als Lichtquelle diente bei den Messungen der zwischen Elektroden aus einer Legirung von Blei, Zink und Cadmium überspringende elektrische Funken. Die durch Finschalten der Gläser erhaltenen Absorptionsspectra wurden auf Bromsilbergelatineplatten photographisch aufgenommen und sind der Arbeit auf einer Lichtdrucktafel beigegeben. Es wurden folgende Glassorten untersucht: gewohnliches Silicat-Leicht-Flint, gewohnliches Silicat-Flint, Baryt-Leicht-Flint, gewöhnliches Silicat-Crown, Crown mit hoher Dispersion, Leicht-Phosphat-Crown, gewöhnliches Zink-Silicat-Crown, Barvt-Silicat-Crown, englisches Hard-Crown. Am wenngsten durchlassig für ultraviolette Strahlen erwies sich von diesen Glasern das gewöhnliche Silicat-Flint, besser waren Crownglas mit hoher Dispersion, sowie Zink- und Bor-Crownglas. Weitaus am durchlässigsten ist das Leicht-Phosphat-Crownglas, doch kann es, wie aus einem Vergleichsspectrum ersichtlich ist, dem Quarz noch nicht im Entferntesten an die Seite gestellt werden. Im Allgemeinen steigt die Absorption für ultraviolette Strahlen mit dem Bleigehalt der Gläser erheblich an. Auch die Kittungsmittel wurden in den Bereich der Untersuchung gezogen. Dickes Glycerin absorbirt fast gar kein Licht, jedenfalls läfst es dieselben Strahlen durch wie Quarz. Canadabalsam dagegen hat etwa dieselbe Absorption wie die besten Gläser. Er ist zum Kitten von Glaslinsen daher zuhissig, bei Quarzlinsen würde er aber selbst bei 1'10 mm Schichtdicke erheblich störend wirken. Die Frage, ob eine Quarzlinse in Folge ihrer höheren Transparenz für Ultraviolett einer optisch äquivalenten Glashuse zu photographischen Zwecken nicht vorzuziehen ist, wurde von Eder und Valenta verneint. In dem bei den Aufnahmen meist in Frage kommenden ditfusen Tageslichte ist der ultraviolette Theil der Strahlung nämlich so geschwächt, daß er nicht mehr in Frage kommt, außerdem wäre seine Wirkung nur gering auf die photographische Platte, deren maximale Empfindlichkeit im Hellblau hegt. Für praktische Zwecke suid also Linsen aus Crownglas durchaus genugend, Schwer-Flintglaslinsen dagegen können die photographische Wirksamkeit auf

¹⁾ Wien. Akad. Ber. 61, 285-295.

die Hälfte herabsetzen. Baryt-Leicht-Flintglas würde allenfalls noch zu gebrauchen sein. Im zweiten Theile der Arbeit werden die Absorptionsspectra von eigens für die Versuche hergestelltet bunten Glasern bekannter Zusammensetzung beschrieben. Ib-Aufnahmen geschahen in derselben Weise wie oben, nur wurden statt der gewöhnlichen orthochromatische Erythrosimplatten benutzt. Aus der großen Zahl der Einzelangaben sei hervorgehoben, das orangegelbes Silberüberfangglas gerade die auf Bromsilberplatten wirksamen Strahlen fortnimmt. Es ist also zu Dunkelkammerscheiben zu empfehlen. Das Gleiche gilt von dem braungelben Holzglas. Am besten ist eine Combination der beiden genannte-Glassorten. Für rothe Dunkelkammerfenster ist das Kunferoxyduluberfangglas (Kupfer-Rubinglas) besonders zu empfehlet dasselbe hat gewisse Vorzüge sogar vor dem Gold-Rubingus Die Untersuchung eines durch Versilbern einer Quarzplatte betgestellten undurchsichtigen Silberspiegels ergab das auffallend-Resultat, dass er für die gesammte ultraviolette Strahlung gut durchlässig war. Das Absorptionsspectrum zeigte unverkennbare Analogien mit dem des Silberglases. In ganz analoger Weise war die Absorption in einem dünnen, grün durchscheinenden Godblättchen dieselbe wie in dem Gold-Rubinglase. Es hegt also nahe, die farbigen Gläser aufzufassen als Suspensionen der fein zertheilten Metalle im Glase. Ein Bleigehalt der farbigen Glaser? bewirkte ausnahmslos eine Verschiebung des ganzen Absornten 💝 spectrums pack dem Roth hin. Dies steht im Einklang mit der Kundt'schen Regel, nach welcher die Absorption eines gelöste-Q Stoffes um so mehr nach dem Roth verlegt wird, je größer 116 Brechbarkeit des Lösungsmittels ist.

Optisches Brechungsvermögen.

A. E. Tutton. Ueber eine Vorrichtung zur Erzeugung vor monochromatischem Licht beliebiger Wellenlängen und ihre Verwendung bei krystalloptischen Untersuchungen 1). — Das Instrument ist eine Abänderung des von Abney 2) beschriebenen. Die hauptsächlichen Unterschiede liegen in der Anwendung eines festen statt des beweglichen Spaltes, eines drehbaren statt des feststehenden Dispersionsapparates, der eine genaue Einstellung zum Durchgang monochromatischen Lichtes möglich macht, und in der Art und Weise, die linienformige Lichtquelle am Austritts-

¹⁾ Lond. R. Soc. Proc. 55, 111-113. - 1: Phil Mag. 20, 172.

spalt zu verwenden. Anstatt dieselbe auf einen undurchsichtigen weißen Schirm zu richten, wird das Licht gleichmäßig auf das ganze Gesichtsfeld zerstreut. Der Apparat ist zunächst construirt zur Beleuchtung des Axialwinkel-Polarisationsgoniometers, des Spectrometers, Stauroskopes, Mikroskopes u. s. w., doch dürfte eine ausgedehntere Anwendung leicht möglich sein.

Ferv. Refractometer mit beizbarem Hohlprisma, Anwendung auf die Untersuchung von aliphatischen Verbindungen 1). -Der Einfluß der Temperatur auf das Brechungsvermögen der Flüssigkeiten ist bekanntlich recht bedeutend. Beim Schwefelkohlenstoff beträgt die Aenderung des Brechungsexponenten 1 1900 für 16 Temperaturzunahme. Bei einigermaßen genauen Messungen ist also eine Regulirung der Temperatur absolut nothwendig, besonders wenn die Bestimmungen des Brechungsvermögens sich auf bestimmte Wärmegrade beziehen sollen. Férv hat einen Apparat construirt, dessen brechendes Prisma in einen planparallelen Trog eingesetzt ist, den entweder gewärmtes Wasser oler gekühlter Alkohol in constantem Strome durchläuft. Die Seitenwände des Hohlprismas sind Segmente von Planconvexlusen mit großem Krönungsradius. Durch eine Berechnung wird der Nachweis geliefert, dass die Einschaltung des Heiztroges die whilefsliche Ablenkung der Strahlen nicht beeinflußt. Von Auwendungen auf die Untersuchung aliphatischer Verbindungen ist n der vorliegenden Arbeit nichts zu finden.

I. H. Littlewood. Methode zur Bestimmung des Brechungsponenten nicht homogener Flüssigkeiten?). — Die Flüssigkeit wird
meinem Glasgefäße — etwa einem Becherglase — aufgestellt. In
deselbe taucht eine vertical gestellte lange Scala mit Centimeterteilung ein. Etwa drei Fuß davon entfernt befindet sich ein Fernrohr mit festem Fadenkreuz, das so montirt ist, daße es bei gleich
blebender Neigung nach unten eine meßbare Horizontalverschieburgen das Becherglas zuläßt. Es werden die Horizontalverschieburgen festgestellt, die erforderlich sind, um das Fadenkreuz auf
zweil unkte der Scala außerhalb der Flüssigkeit und auf zwei Punkte
unerhalb derselben einzustellen. Aus diesen Daten ist dann das
Brechungsvermogen der Flüssigkeit gegen Luft zu berechnen. Das
Verfahren ist auch anwendbar, wenn die Flüssigkeit aus mehreren
Schichten mit wechselndem Brechungsvermögen besteht. R.

J. F. Eykman. Refractometrische Untersuchungen 1). - Eyk-

^{&#}x27;) Compt. rend. 119, 332—334. — ') Phil. Mag. 37, 467—470. — ') Rec. trav. chun. Pays-Bas 13, 13—33.

man giebt eine ausführliche Beschreibung der Apparate, deren er sich bei einer früheren Untersuchung!) bedient hat, um die Brechungsexponenten und die Dichte einer großen Auzahl von Substanzen bei höheren Temperaturen (bis 140°) zu bestimmen. und die besonders auf das Arbeiten mit kleinen Substanzmengen eingerichtet sind. Das Brechungsvermögen wurde mittelst liefractometer gemessen; die gewöhnliche Methode, das Minimum der Ablenkung zu beobachten, wurde aber durch eine andere ersetzt, die weniger Winkelablesungen, dafür aber mehr nachträgliche Rechnung erforderte. Das Fernrohr wurde fest emgestellt und statt dessen das Prisma gedreht, wodurch es moglich war, die sonst im Heizbade anzubringenden breiten Schlitze stark zu verkleinern. Als Heizflüssigkeiten dienten Aethylither, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Toluol u. s. w., als Wärmequelle eine kleine Spirituslampe. Das erforderliche monochromatische Licht heferte eine Geißslerröhre mit Wasserstoff. Dieselbe war dicht vor den Spalt festgeklemmt und ihre Rückseite war mit schwarzem lack überzogen. Das Tageslicht wurde auf diese Weise ausgeschlossen und die Beobachtungen brauchten nicht im Dunkelzummer macht zu werden. Die Dichtebestimmungen wurden in bekannter Weise mit dem Pyknometer ausgeführt, das durch Auswaschen mit Salzsäure, Wasser, Alkohol und Benzol jedesmal sorgfatte gereinigt wurde. Die Temperaturen, bei welchen das Pyknometer gefüllt wurde, mufsten die gleichen sein wie bei der Messung des Brechungsvermögens und es wurden daher dieselben Heizbäder banutzt. Trotzdem waren geringe Temperaturdifferenzen (bis zu 201 nicht zu vermeiden, die eine Correction der Dichtezahlen noting machten. Die hierzu erforderlichen Ausdelmungscoefficienten berechnete Evkman annäherungsweise aus dem Vergleich mit den Coefficienten chemisch analoger Verbindungen. Einige thatsächliche Bestimmungen zeigten, daß die so gefundenen Werthe genügende Genauigkeit besaßen. Den Einflufs der bei den einzelnen Messungen unvermeidlichen Fehler auf die schliefslich gefundene Molekulurefraction schätzt Eykman wie folgt in Tausendsteln des Werthes:

Einstellung des Fernrohres	0,1
Ausrechnung des Allenkungswinkels	
Berechnung des brechenden Winkels	0,4
Dichtebestinaning	0.2
Temperatuchsterenz bei Bestimmung der Brechung	43.57
und der Dichte	
la Summa also .	1.05 I ausendatel

⁴ JB, r 1893, S, 41 u. 1755.

Größere Fehler kann die Unreinheit der untersuchten Stoffe mit sieh bringen, doch wurde zur Reinigung derselben die größstmögliche Sorgfalt aufgewendet. Ein dazu construirter Fractionirungsapparat wird besonders beschrieben.

W. F. Edwards. Neue Formel für die specifische und die Molekularrefraction 1). — In einer Abhandlung, die nur eine vorläutige Mittheilung darstellen soll, schlägt Edwards zum Ersatz der Formeln von Gladstone-Dale und von Lorenz und Lorentz einen neuen Ausdruck für die specifische Refraction vor:

$$\binom{n-1}{n}\frac{1}{d}$$

wo n den Brechungsindex, d die Dichte der Substanz bedeutet. Die hieraus berechnete Molekularrefraction:

$$\binom{n-1}{n} \frac{M}{d}$$

soll ebenfalls nach dem Gesetze von Landolt additiv aus constanten Atomrefractionen zu berechnen sein. Die specifische Refraction nach Edwards ist von der Temperatur nicht unabhängig, sie nimmt im Allgemeinen mit derselben zu. Auch beim Uebergang aus einem Aggregatzustand in den anderen bleibt sie nicht constant (wie z. B. die Formel von Lorenz-Lorentz). Die unter Zuhülfenahme der Edwards'schen Formel nach der Mischungsregel berechneten specifischen Refractionen der Lösungen von Glycerm, Essigsaure, Ammoniak, Salzsaure und Alkohol stimmen mit den experimentell gefundenen Werthen ziemlich überein. Die Branchbarkeit der Formel für die Berechnung der Molekularrefraction aus der Somme der Atomrefractionen prüft Edwards nur an den Werthen, die für Homologe mit der Differenz CH, erhalten werden. Im Allgemeinen ist der einer Zunahme um CH, entsprechende Betrag gut constant, er schwankt von 5.11 bis 5,33. Unter Einfuhrung des Mittelwerthes 5,29 ist der Fehler bei Berechnung der Molekularrefraction nur 1,7 Proc., während derelbe bei Anwendung der Formel von Lorenz und Lorentz 2.85 Proc. und bei der Formel von Gladstone und Dale noch mehr beträgt. Eine weitere Prüfung des neuen Ausdruckes wird R. in Aussicht gestellt.

J. Verschaffelt. Anwendung des Refractometers zur Untersuchung ehemischer Reactionen?). — Um durch Untersuchung der Brechungsindices zu erkennen, ob beim Zusammengielsen

¹⁾ Amer. Chem. J. 16, 625-634. = 1) Belg Acad, Bull. [8] 27, 49-68.

wässeriger Lösungen von zwei Stoffen eine Reaction eintritt stellte sich der Verfasser durch geeignete Verdünnung zwei Lesungen der zu prüfenden Substanzen her, die gleiche Brechungsbesitzen. Indem er die Lösungen im Gefaß des Pulfrich'schen Refractometers in verschiedenen Verhaltnissen vermischte, stellte er fest, ob dabei eine Aenderung des Brechungsindex contritt und wie groß sie ist. Eine Erhöhun: des Brechungsindex konnte außer durch eine chemische Reaction auch durch die Contraction verursacht sein. Fine Erniedrigung dentet immer auf chemische Reaction. (Dass auch eine Dilatation bei blofser Mischung eintreten kann, hat der Verfasser nicht berücksichtigt.) Werden zwei Salze vermischt, so muß nach dem Valson'schen Gesetz der Moduln der Brechungsindex unverändert bleiben. Nur bei concentrirten Lösungen beobachtetder Verfasser zuweilen eine Zunahme der Brechung, z. B. bei der Mischaus von Lithiumchlorid mit Calciumnitrat. Went sich durch die Mischung aus Chlorammonium oder Ammoniumsulfat Ammoniumcarbonat oder Ammoniumnitrat bildet, findet eine 4bnahme des Brechungsindex statt, die der Verfasser auch bei dem Nitrat auf die Spaltung in Säure und Base zurückfuhrt. Starke Basen geben bei der Mischung mit Salzen nur dann eine Aenderung der Brechung und zwar eine beträchtliche Abnahme. wenn sich freies Ammoniak bildet. Starke Säuren wirken auf Salze anderer starker Säuren ohne Aenderung des Brechungsindes ein. während bei der Einwirkung starker Säuren auf Salze schwacher Säuren der Brechungsindex erheblich erniedrigt wird. Auch bei der Einwirkung von Natriumsulfat auf Salpetersäure wird die Brechung erniedrigt, was der Verfasser auf die Bildung von saumm Sulfat zurückführt. Bei dem Zusatz von Kalilauge zu Salpetersäure zeigt der Brechungsindex ein Minimum, wenn Neutralisation erreicht ist. Minder scharf ist das Minimum bei der Vermischung von Natroplange mit Schwefelsäure, da hier die Bildung des sauren Salzes sich bemerklich macht. Noch mehr tritt das bei der Vermischung von Kalilauge mit Phosphorsäure hervor. Die Bildung des sauren Sulfats ist an den Brechungsindices auch beim Vermischen von Natriumsulfat mit Schwefelsäure zu erkennen. Doch tritt das Minimum erst ein, wenn mehr als 1 Mol. Säure mit 1 Mol. Salz vermischt ist. Die Menge des sauren Salzes nimmt zu bei Zunahme der Menge des neutralen Salzes oder der Säure; doch ist, wie schon Bouty fand, ein Ueberschufs des neutralen Salzes der Bildung des sauren Salzes günstiger, als ein Ueberschufs der Saure. Bell.

R. Nasini und G. Carrara. Ueber das Brechungsvermögen des Sauerstofts, des Schwefels und des Stickstotts in heterobyklischen Kernen 1). - Weil das Thiophen eine auffallend niedrige Molekularrefraction besitzt, wie schon seit längerer Zeit durch Nasini und Skala?) festgestellt wurde, unternehmen os Nasini und Carrara, eine Anzahl ähnlicher ringförmiger Verbindungen darauf hin zu untersuchen, ob ihre Molekularrefraction sich additiv aus den Atomrefractionen der Elemente nach der Brühl'schen Regel berechnen läfst oder nicht. Sie bestimmten das Brechungsvermögen von Furan, Pyrrol, Thiophen, Pyridin, Prolin, Chinolin, Isochinolin, Piperidin, Coniin, Pyrazol und eingen Derivaten derselben. Fast überall zeigten sich die experiwentell gefundenen Molekularrefractionen kleiner als die additiv as den Atomrefractionen berechneten, um so mehr, je einfacher de Verbindungen zusammengesetzt waren. Bei den höheren Hemologen der letzteren pflegt die Abweichung geringer zu arden, bei vollständiger Hydrirung der Kerne verschwindet sie ganz. Die phenylsubstituirten Derivate des Pyrazols zeigen allein as entgegengesetzte Verhalten, indem hier die gefundene Refraction größer ist, als die berechnete. Es scheint, dass der Merstoff, Schwefel und Stickstoff hier als höherwerthige Elewate mit ungesättigten Bindungen aufzufassen sind. Beim Eintott von Seitenketten oder beim gleichzeitigen Vorhandensein Schrerer Stickstoffatome in demselhen Ringe tritt eine Sättigung der freien Valenzen und damit eine Herabsetzung des brechungsumehrenden Einflusses derselben ein. In ähnlicher Weise dürfte 3 ch die von Carraras) nachgewiesene Erscheinung ihre Erstarag finden, dass nämlich durch Eintritt von Halogenen in i per mit offener Kette der brechungsvermehrende Einflus der rerhandenen Doppelbindungen geändert wird.

J. Zoppellari. Die Atomrefraction des Selens*). — Für die Atomrefraction des Selens wird umstehende Tabelle aufgestellt. Die unter n resp. n² angeführten Zahlen gelten für die n- resp. n²-Firmel. Die Procentgehalte beziehen sich auf wässerige Lösungen. Zunsichst ist zu bemerken, daß die Abweichung der enzelnen Werthe eine geringere ist unter Benutzung der n²-Formel ab bei der n-Formel. Vergleichen wir die analogen Zahlen für die verschiedenen Selenverbindungen, so ergiebt sich, daß, wie überall, so auch hier, die Atomrefraction in den organischen Ver-

¹⁾ Gazz, chim. ital. 24, 1, 256—290. — 2) JB. f. 1886, S. 294 ff. — 3 JB. f. 1893, S. 41. — 4) Accad. dei Lincei Reud. [5] 3. II, 330—338; Gazz, chim. ital. 24, II, 396—407.

bindungen größer ist als in den Sauerstoffderivaten. Daß die Refraction im Aethylselenid kleiner ist als im Diselenid, steht im Einklang mit der auch sonst beobachteten Regel, daß die Anhanfung eines Elementes im Molekül dessen Einfluß auf das Brechungvermogen erhöht. Die Verschiedenheiten der einzelnen Refractionen sind ganz analog den bei den entsprechenden Schwefelverbindungen beobachteten, nur sind die Differenzen hier nicht so stark ausgeprazt. Dies ist wohl dem höheren Molekulargewicht des Selens und seinem mehr metallischen Charakter zuzuschreiben. Beim Tellur milste diese Abflachung der Unterschiede noch bemerklicher sein, was der Verfasser in einer weiteren Untersuchung zu prüfen verspricht.

	Lini	Ha	Lime D		
	91	nT	21	m ¹	
Selen, fest	30,36	11,77	_	_	
Aethylselenid, Se(C, H.),	19.70	10.93	19,86	1024	
Aethyldiselenid, Seg (Cyllis),	21,45	11,73	21,57	11,-2	
Selenoxen, Se C, H,	18,81	10,94	19,33	11,15	
Selensaure, H. SeO., 41,5112 Proc	15,85	8,87	16,25	110	
, 27,334 ,	15,64	8,74	15.85	110	
Selenige Säure, H. Se O. 22,9711 Proc. :	15,67	8,92	15,95	914	
" " " " 30,593 "	15,90	8,91	16,09	9,13	
Kaliumselenocyanid, SeCNK, 32,7722 Proc	25,49	15,31	25.79	15 547	
, 43,5497 , .	25,00	14,44	25,30	1504	
				R.	

F. Zecchini. Ueber das Brechungsvermögen des Phosphers. III. Das Brechungsvermögen einiger organischer Phosphorverburdungen). — Es wurde experimentell bestimmt die Dichte einzer organischer Phosphorverbindungen, sowie deren Brechungsvermögen für die α-Wasserstofflinie und die *D*-Linie. Aus diesen Daban wurde berechnet die Molekularrefraction der Substanzen und die Atomrefraction des darin enthaltenen Phosphors unter Benutzung sowohl der n²- wie der n-Formel. Die folgende Tabelle gieht die für die Atomrefraction des Phosphors erbultenen Werthe wieder- die sich auf die *D*-Linie und die n-Formel beziehen.

Phosphenylchlorur, P(C, H,) Cl,		17.47
Triphenylphosphir, P(C, H,),		
Triathylphosphorigsaureather, P(C,H,O),	. ,	5.08
Triathylphost horsaureather, PO(C, H, O),		7,50
Oxyathylahosa horigannechlorus, P(C, H, O)Cl		14,10
Phosphenylsaure, P(C,H,)O(OH),		

¹⁾ Gazz. chim. ital. 24, I, 34-42.

In den Verbindungen, welche die Phenylgruppe enthalten, mit Ausnahme der Phosphenylsaure, ist die Atomrefraction des Phosphors sehr hoch, am höchsten im Triphenylphosphin, in welchem me von allen bis jetzt bekannten Fällen den größten Betrag besitzt, denn auch im Phosphordijodid erreicht sie nur den Werth 24.12. Diese Thatsache ist analog der früher von Zecchinin gemachten Beobachtung, daß der Stickstoff im Anilin die Atomrefraction 6.90, im Triphenylamin dagegen 18.81 besitzt. Auch un Phosphortrichlorid, PCl., wird die Atomrefraction des Phosphors (14.89) durch den Eintritt der Phenylgruppe bis auf 17,47 (Phosphenylchlorur) gesteigert, während der Eintritt der Oxäthylgruppe dieselbe sogar bis auf 14.10 herabsetzt (Oxäthylphosphorigswechlorür). Besonders hervorzuheben ist noch, dass die Differenz der Atomrefractionen des Phosphors in den beiden Aethern 7,50 - 5,08 - 2.12 beträgt, in den entsprechenden beiden Säuren aber 5,94 - 4.05 - 1,86 und zwar im ungekehrten Sinne. Der Schlufs legt nahe, dass einer der beiden Aether sich nicht normal ver-Lalt und durch Berechnung der Molekularrefractionen und Verdoch derselben mit denjenigen von Salzen beider Sauren kommt Le chini zu dem Schlufs, daß der Triathylphosphorigsaureäther det anomale ist.

B. Nasini u. F. Anderlini. Ueber das Brechungsvermögen der carbonylhaltigen Verbindungen 2). - Nasini und Mond 3) landen, dass dem Nickeltetracarbonyl ein außergewöhnlich hohes Bro hangsvermogen zukommt. Wenn man für das Carbonyl die-Whe Atomrefraction einsetzt, die es im Kohlenoxyd besitzt, so was dem Nickel bei Berechnung der Molekularrefraction eine dipolt so große Atomrefraction zugeschrieben werden, als in wuen salzurtigen Verbindungen und als im metallischen Zustande Bel Beobachtungen von Du Bois und Rubens 11. Sie glaubten, las das Nickelatom im Tetracarbonyl achtwerthig auftritt und daß 46 Erhöhung der Valenz die Erhöhung des Brechungsvermögens beinge. Gladstone ') fand beim Eisenpentacarbonyl ganz anabrechungsverhältnisse vor. Er glaubt jedoch, daß die Ano-"de meht in einer Zehnwertligkeit des Eisens, sondern in einer besonderen ringförmigen Gruppirung der Carbonylgruppen be-Model sei. Perkin 6) fand weiterhin, dass auch dem Zink im Linaithy das doppelte Refractionsaquivalent zukommt wie in den

Accad, dei Lincei Rend. [2] 1. I, 491, Gazz, chim ital, 23, II, 42. —
 Accad dei Lincei Rend. [5] 3. I, 49—58; Gazz, chim, ital, 24, I, 157—169,
 B f 1891, S, 5.48. —
 JB, f, 1890, S, 384. —
 Proc Chem, Soc. 121, 63.

Zinksalzen und sieht den Grund hierfür darin, daß Zinkäthyl in freien Zustande, die Salze dagegen stets in Lösung untersucht wurden. Um zwischen diesen verschiedenen Hypothesen zu unterscheiden, untersuchten Nasini und Anderlini das Brechungsvermögen einer Reihe von Carbonylverbindungen. Beim Diacetyl. CH₃.CO.CO.CH₃, und Dipropionyl, CH₃.COl₂.CO.CO.CH₄.Cll₃ sowie auch bei den ringförmig geschlossenen Verbindungen Chinon:

Tetrachlortetraketohexamethylen:

$$CI_*C < \frac{CO - CO}{CO - CO} \le CCI_*$$

und Dichlordibromtetraketohexamethylen:

$$ClBrC < \frac{CO - CO}{CO - CO} > CClBr$$
,

war gute Uebereinstimmung zwischen berechneten und gefundenen Werthen sowohl für die n-Formel wie auch für die n^2 -Formel der Molekularrefraction, ohne daß ungewöhnliche Werthe für die CO-Gruppe eingesetzt zu werden brauchten. Für die Leukonsaure C_5O_5 .5 H_4O_5 sind zwei Constitutionsformeln möglich, entweder

$$0 \leftarrow \frac{C0 - C0}{C0 - C0} + 5 H_{\nu}O \quad \text{oder} \quad (OH)_{\nu}C \leftarrow \frac{C(OH)_{\nu} - C(OH)_{\nu}}{C(OH)_{\nu}}$$

Das molekulare Brechungsvermögen konnte unter Annahme der Hydroxylformel mit den Beobachtungen übereinstimmend berechnet werden. Die Ketonformel hätte beim Eintritt der 5 H, D mit der Molekularrefraction des Wassers einen aufsergewohnlich niedrigen Werth für die CO-Gruppe erforderlich genucht. Im krokronsauren Kalium:

ist der beobachtete Werth wieder viel zu hoch, so daß bei normalem Werthe für die CO-Gruppe die Atomrefraction des Kahums anomal hoch aussiele. Es hat also den Anschein, als ob nicht die ringförmige Schließung der Ketogruppen, sondern der Zusammentritt derselben mit Metallen stets eine besondere Erhöhung der Molekularrefraction zur Folge hat, da auch an eine Valenzvermehrung des Metalls im Falle des Kalinnkrokonats wohl nicht zu denken ist. Die Perkin'sche Annahme ist gleichfalls unzutreffend, da das Kaliumkrokonat in wässeriger Lösung untersucht wurde.

A. Ghira. Atomrefractionen einiger Elemente!). — Für die Atomrefraction einiger Elemente haben sich theilweise sehr erheblich von einander abweichende Werthe ergeben. Es scheint oft, als wenn die Atomrefraction innig verbunden sei mit der Sättigung-capacität des Elementes und daß, wenn die Art der Buidung die gleiche bleibt, den übrigen in das Molekül eintretenden Atomen kein Einfins zukäme. In anderen Fällen macht ein solcher sich unverkennbar geltend. Theoretische Betrachtungen scheinen vorkiutig noch verfrüht und darum hat Ghira es unternommen, zunächst das experimentelle Material zu vermehren. I. Quecksilber. Von Gladstone!) sind folgende Werthe für die Atomrefraction (n-Formel, A-Linie) gefunden:

Diehlorid in Wasser			4			٠	4	,	19,8
. , Alkohol		4	,						14,2
Mercurinitrat		4	6		à				20,8
Mercuricyanid	-	٠				٠			16,0
Calomel, krystallisirt			۰						22,0
Quecksilbermethyl .			٠						22,7
and weiter:									
Dimethyl, Hg (CH,),									23.29
Diathyl, Hg (C.H.).									

Die beiden Werthe für Dimethyl und Diäthyl stimmen gut überein, der Werth für Diphenyl ist, wie zu erwarten war, etwas hoher. Auffallend niedrig ist der Werth in den Salzlösungen, wo nur geringe Dissociation des Salzes eintritt, nämlich beim Hg Cl₂ in Alkohol und beim Hg Cy₂. Die dissociirten Salze Hg Cl₂ in Wasser, Hg (NO₃)₂ und Hg NO₃ geben höhere und nahezu gleiche Werthe. Einen Eintluß der Dissociation hier zu vermuthen, liegt nahe, doch muß bemerkt werden, daß bei den organischen Verbindungen und beim krystallisirten Calomel, wo von Dissociation keine Rede sein kann, die Werthe noch höhere sind. H. Antimon

Gladstone*) fand im Trichlorid 31,8

" " Pentachlorid 24,5

Haagen') " " " 25,61

Ghira fand im Trichlorid für verschieden concentrirte wässerige Lösungen 23,69 und 25,27. Die Atomrefraction scheint mit

(n-Formel, A-Linie).

tihira fa

¹) Accad. dei Lincei Rend. [3] 3, I. 297-300, 382-388; Gazz. chim. ital. 24, I, 309-334. — ²) Phil. Trans. 16, I, 9. — ³) Daselbet. — ⁴) Ann. Phys. [1] 126, 117.

der Concentration anzusteigen. Die von Gladstone für das Trichlorid gefundene Zahl ist offenbar zu hoch. Die Refraction ist also die gleiche für das dreiwerthige wie für das fimfwerthige Antimon, was auch mit den von Zecchinit) am l'hosphortrichlorid und -pentachlorid gemachten Beobachtungen übereinstimmt. Die Atomrefraction im Triphenylstibm, Sb(C, H, h, ist, wie zu erwarten war, etwas höher, nämlich 31,51. Achnhehes fand Zecchini bei der analogen Phosphorverbindung. In drei verschieden concentrirten Lösungen von Triphenylstibinchlorid, Sb(C₈H₁)₈, Cl₂₀ fand G hira 33,24, 31.61, 29,25 und zwar nimmt der Werth mit steigender Concentration hier ab. Bei kleinen Concentrationen nähert der Werth sich demjenigen im Triphenylstibin, in größeren dem im Chlorid bestimmten. III. Blei (n-Formel, A-Linie), Gladstone 2) fand im Bleinitrat und Acetat die Atomrefraction 24.3. Ghira im Bleiacetat 23,04, im Tetraathyl, Pb(C, H), 33,75. IV. Zum (n-Formel, A-Linie). Die Gladstoneschen Werther) aus Zinntetraäthyl und aus Tetrachlorid (15.1) und aus Dichlorür in wässeriger Lösung (25,9) weichen stark von einander ab. Ghira fand beim Zinnchlorür 29,98, beim Tetramethyl 35,72, beim Tetrasithyl 26,36. Die Atomrefraction des Zinns ist also, wie gewöhnlich in den organischen Verbindungen. zu boch, Ghira weist ferner besonders darauf bin, dass die Atomrefraction im Dichlorür so viel höher ist als im Tetrachlorid. was bei anderen Metalloiden (z. B. Phosphor) nicht der Fall ist. Dies Verhalten nähert das Zinn dem Kohlenstoff, der im Perchlorathylen, CaCla, eine höhere Refraction besitzt als im Tetrachlorid, CCl. R.

A. Ghira. Brechungsvermögen organometallischer Verbindungen (). — Nach Beobachtungen von Bleekrode () berechnet Ghira die Atomrefraction des Zinks (n-Formel, D-Lime) im Zinkmethyl zu 15,01, im Zinkäthyl 16,87 und nach einer Messung von Gladstone () im Zinkäthyl 15,9. Schon Gladstone weist auf den großen Unterschied dieser Zahl und der in Salzen gültigen (9,8) hin. Ghira hat bei seinen eigenen Untersuchungen (s. vorstehendes Referat) ebenfalls gefunden, daß den Metallen in organischen Verbindungen stets höhere Atomrefractionen zukommen. Der von Perkin?) hierfür angenommene Grund, daß nämlich die Salze stets in Lösung, die organometallischen Ver-

Accad. dei Lincei Rend. [5] 1. II, 433; JB f. 1892, S. 180.
 Phil. Trans. 16, I, 9. — ³) JB, f. 1891, S. 338 ff. — ⁴) Accad. dei Lincei Rend. [5]
 I, 391—393; Gazz. chim. ital. 24, I, 324—327. — ⁵) JB, f. 1684, S. 284. —
 JB, f. 1891, S. 338. — ⁷) JB, f. 1892, S. 481.

bindungen aber im freien Zustande untersicht wurden, ist nicht stehhaltig. Erstens ist der Unterschied stets gering, wenn dieselbe Substanz in beiden Zuständen untersucht wird, zweitens bleben in beiden Zuständen dieselben Differenzen bestehen zwischen den Refractionen in den Chloriden und den organometallischen Verbindungen. Die Thatsache einer Erhöhung der Atomrefraction in den letzteren kann einiges Licht werfen auf die von Nasini und Anderlini¹) beobachteten anomal hohen Werthe in den Carbonylverbindungen der Metalle.

W. Hallwachs. Teber Lichtbrechung und Dichte verdünnter Lieungen?). — Frühere Untersuchungen des Verfassers?) hatten ergeben, daß die molekulare Lachtbrechung von Elektrolyten bei der Verdünnung erhebtich zunimmt. Um aus den Brechungscoefscienten das Brechungsvermögen zu berechnen, braucht man die Kenntniß der Dichten der Lösungen. Nachdem diese von Kohlrausch und Hallwachs!) bestimmt worden sind, ergiebt sich, daß die Brechungsvermögen sich mit der Verdünnung nur wenz indern und daß die Aenderungen der molekularen Brechungsdifferenzen von der Aenderung der Dichten herruhren. Nur in diesen, nicht im Brechungsvermögen zeigt sich also der Einfluß der elektrolytischen Dissociation. Die in Lösungen untersuchten Note waren: Essigsaure, Weinsäure, Rohrzucker, Schwefelsäure, Salssiure, Chlornatrium, Magnesiumsulfat, Zinksulfat, Natriumarbeitat, Kupfersulfat.

J. Verschaffelt. Brechungsindices von Mischungen von Wasser und Alkoholen mit Fettsäuren '). — Die Brechungsindices bezehen sich auf Natrumlicht bei 20°. Für Gemische mit Wasser web beobachtet:

	Buttersaure		Valoriansaure					
T.AProc	GewProc.	11	VolProc. GewProc.		17.			
100	100	1,398 32	100	100	1,408 41			
£04	97,65	1,398 92	118	97,79	1,403 51			
94	95,85	1,399 03	96	95,30	1,403 77			
94	93,97	1,398 95	_	_	-			

Wie in wässerigen Lösungen der niederen Fettsäuren, mit Ausnahme der Ameisensäure, nach Landolt, tritt auch hier ein

¹) Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, I, 49; dieser JB., S. 159. — ¹) Ann. Phys. [2] 53, 1—13. — ²) JB. f. 1892. S. 476. — ³) JB. f. 1893. S. 60. — ³) Belg. Acad. Bull. [3] 27, 69—84.

Maximum des Brechungsindex ein. Je höher der Alkohol ist, bei um so höherer Säureconcentration liegt das Maximum. Ein Maximum zeigen auch die Mischungen aus Propionsäure und Propylalkohol, sowie aus Isobuttersäure und Isobutylalkohol, nicht aber aus Ameischsäure und Acthylalkohol. — In den Reihen der Fettsäuren und der aliphatischen Alkohole nimmt der Temperaturcoöfficient des Brechungsindex mit dem Molekulargewicht zu. — Die von Pulfrich gegebene Formel für die Beziehung zwischen Brechungsindex und Dichte einer Mischung gilt nicht für die wässerigen Lösungen von Ameischsäure.

Refractometrische Bestimmung der Zusammen-P. Barv. setzung wasseriger Losungen i). - Bereits in einer früheren Arbeit 1) hat Bary machgewiesen, daß die Brechungsexponenten sich nicht in allen Fällen einfach aus der Concentration berechnen lassen, indem die bei höheren Concentrationen eintretende Bildung von neuen Hydraten sprungweise Aenderungen des Brechungsvormögens veranlaßt. Beim Natriumnitrat z. B. besteht die Curve. welche den Brechungsindex als Function des Salzgehaltes darstellt, nach neuen Versuchen des Verfassers aus drei scharf gegen einander abgesetzten Stücken. Die beiden Knicke liegen bei 11,59 and 28,2 Proc. Salzgehalt und würden den Hydratformeln Na NO. + 36 H₂O und Na NO₃ + 12 H₂O ziemlich genau entsprechen. Zuerst soll sich demnach bei steigendem Salzgehalt ein Hydrat mit 36 H.O bilden, bis alles Wasser dazu verbraucht ist, dann würde eine allmähliche Umwandlung eintreten in das Hydrat mit 12 H, O. Ist auch hier wiederum alles Wasser erschöpft, so tritt ein neues, noch wasserärmeres Hydrat in Erscheinung, dessen Zusammensetzung aber nicht bestimmt werden konnte. Eine weitere Frage ist nun die, ob auch die elektrolytische Dissociation in sehr verdunnten Lösungen einen Einthufs auf das Brechungs. vermögen derselben geltend macht. Zu diesem Zweck wurden untersucht Natriummitratlösungen von 0,468 bis 5,000 g pro Liter. Der Dissociationsgrad soll für dieselben nach Arrhenius betragen 96,3 bis 88,8 Proc. Würde die Dissociation von Einfluß sein, so könnte das Brechungsvermögen in Folge des wechselnden Betrages derselben sich nicht einfach als lineare Function des Salzgehaltes darstellen. Dies ist nun aber, wie die Messungen von Bary ergaben, dennoch der Fall. Die erhaltene Curve stellt genau eine gerade Linie dar und ist identisch mit der bei den oben erwähnten Versuchen für Salzgehalte unter 11,59 Proc. ge-

¹⁾ Compt. rend. 118, 71-73. - 4) JB. f. 1892, S. 475.

fundenen. Entweder also findet keine elektrolytische Dissociation in der Lösung statt oder dieselbe bleibt ohne Einfluß auf die lachtbrechung. R.

V. Berghoff. Bestimmung der Brechungsexponenten von Schwefel- und Phosphorlösungen in Schwefelkohlenstoff nach der Prismenmethode mit Fernrohr und Scala¹). — Nach einer von Feusener²) angegebenen Methode zur Bestimmung der Winkel und Brechungsexponenten von Prismen ermittelte Berghoff das Brechungsvermögen verschieden concentrirter Lösungen von Schwefel und Phosphor in Schwefelkohlenstoff. Unter Zuhülfenatme der von Macagno³) veröffentlichten Angaben über die Dichten der betreffenden Lösungen prüfte Berghoff die beiden Folmeln für die Molekularrefraction an seinen Versuchsergebnussen. Die Formel von Gladstone und Dale (n-Formel) war mit der Concentration nahezu nicht veränderlich, die Formel von Lorenz dagegen zeigte eine geringe Abnahme mit wachsendem Gehalte der Lösungen.

Drehung der Polarisationsebene

(natürliche und magnetische).

H. Landolt. Ueber die Bezeichnung des Drehungsvermögens activer Körper*). — Da in einem speciellen Falle Zweifel darüber Characten waren, ob in einer Arbeit von Schiff ein angegebener Prelungswinkel als das direct beobachtete oder als das specifische Drehungsvermogen anzusehen sei, weist Landolt darauf hin, daß one einheitliche und consequent durchgeführte Bezeichnungsweise saumgänglich nothwendig ist. Er schligt vor, die historische, von Biot schon 1835 eingeführte Bezeichnungsweise allgemein anzubelanen. Hiernach wird der für eine active Flüssigkeitsschicht ion gewisser Lange beobachtete Drehungswinkel durch den Buch-*aben α ausgedrückt und zwar unter Beifügung eines Zeichens für die benutzte Lichtart, also z. B. an wenn gelbes Natriumlicht terwendet wurde. Behufs Vergleichung der Activität verschiedener korper hat Biot den Begriff des specifischen Drehungsvermögens singeführt, worunter derjenige Drehungswinkel verstanden wird, welchen die active Flüssigkeit zeigen miifste, wenn in 1 ccm derselben Ig wirksame Substanz enthalten wäre und die Dicke der durch-

⁴) Zeitschr physik, Chem. 15, 422-436, — ⁴) Sitzungsber, d. Ges. zur Beiorder d. Naturw. Marburg 1888. — ⁸) JB, f. 1881, S 1198. — ⁴) Ber. 27, 1362-1364.

strahlten Schicht 1 dm beträgt. Dieser Drehungswinkel, welchem Biot das Zeichen $[\alpha]$ beilegte, berechnet sich bekanntlich bei au und für sich flüssigen Körpern aus $\frac{\alpha}{l,d}$ und bei gelösten aus

$$a.100$$
 $l.d.p$ oder $\frac{a.100}{l.c}$,

wo l die Länge der Röhre in Decimetern, d die Dichte der Flüssigkeit und p oder c die Anzahl Gramme activer Substanz in 100 g bezw. 100 cem Lösung bedeuten. Da noch der benutzte Lichtstrahl anzugeben ist, schreibt man $[a]_D$ u. s. w. Die Arbeit enthalt weiterhin eine Zusammenstellung mehrerer Angaben über das specifische Drehungsvormögen und die Dichte des Coniins nach Ladenburg 1) und Schiff 2), aus denen hervorzugehen scheint, dass dies Alkaloid mit sehr abweichenden physikalischen Eigenschaften natürlich vorkommt.

G. Wyrouboff. Untersuchung über die Natur des molekularen Drehungsvermögens 3). - Die Annahme von van 't lloff und Le Bel, nach welcher das optische Drehungsvermögen durch das Vorhaudensein eines oder mehrerer asymmetrischer Kohlenstoffatome im Molekül bedingt sein soll, scheint dem Verfasser nicht haltbar zu sein. Werden die Valenzen des asymmetrischen C-Atoms in der bekannten Gruppirung eines Tetraëders angeordnet, so zeigt das durch Sättigung der Valenzen entstehende Molekül keinerlei krystallographische Symmetrie, selbst wenn alle vier Substituenten gleich sind. Um so weniger natürlich bei Sattigung mit verschiedenen Substituenten. Es müßten demuach alle optisch activen Verbindungen krystallographisch triklin sein, was aber den Thatsachen durchaus widerspricht. Die Erklärung, welche Wyrouhoff für das Zustandekommen der optischen Activität giebt, schliefst sich der Hypothese von Mallard an, die für drehende Krystalle eine regelmäßige Gruppirung von Theilen niederer Symmetrie nach einer Pseudo-Symmetrieaxe in der Weise der Glimmerplattencombination von Reusch annimmt. Daß jedes einzelne Molekül schon Drehungsvermögen besitzen kann, ist danach ausgeschlossen und es wird die Hypothese nöthig, daß die kleinsten selbststandigen Partikeln auch in Lösung und Dampfform aus mehreren - mindestens acht - chemischen Molekülen bestehen. Die zahlreichen zur Unterstützung der theoretischen Betrachtungen ausgeführten Messungen ergaben zu-

⁴) Ber. 27, 858. — ⁴) Ann. Chem. 166, 94. — ⁴) Ann. chim. phys. [7] 1, 5-90.

schet. das fis das molekulare Drehungsvermögen derselben Substanz lark veränderlich ist mit dem angewandten Lösungsmittel. Den Grund hierfür sieht Wyrouboff in der Bildung von hydratähnlichen Verbindungen. Das Drehungsvermögen des Chinidins z. B. in Methylalkohol und Aethylalkohol ist sehr verschieden, wird aber identisch, wenn man der Berechnung die Verbindungen des Chanding mit je 1 Mol. Alkohol za Grunde legt. Von einem specifischen Drehungsvermögen der gelösten Substanz kann also nur de Rede sein, wenn man sicher ist, daß keine Einwirkung des Losungsmittels vorliegt. Eine sehr bemerkenswerthe Regelmaß gkeit ist es ferner, daß erhebliches Drehungsvermögen nur soichen Stoffen eigen ist, die im krystallinischen Zustande doppelbachend sind. Es liegt also nahe, das Drehungsvermögen mit dem charakteristischen Ellipsoid der Krystalle in Beziehung zu bringen. Die nothwendige Folge hiervon ist die Annahme, daß de Moleküle auch in Lösung und Dampfform die Krystallstructur behebalten, also zu größeren Complexen vereinigt sind. Daß de Moleküle in der Losung nicht wie im Krystall parallel orienurt sind, stellt keine Schwierigkeit dar. Das Drehungsvermogen ernebt sich dann als das Mittel aus den für die verschiedenen ptschen Axen gültigen Werthen und wird von dem Drehungsvermogen der festen Krystalle verschieden sein. Beim Strychninsultat ist dies in der That beobachtet.

A. Le Bel. Der Einfluss der Temperatur auf das optische Brehangsvermögen 1). Im Allgemeinen ist der Einfluss der lemeratur auf das Drehungsvermögen nur sehr gering. Von I'mtet wurde indessen darauf hingewiesen, daß beim Methyl-Acthyltartrat, sowie von Colson, dass beim Amyläther und den gemischten Aethern, die das Amyl neben anderen aliphatischen Radicalen enthalten, erhebliche Variationen des Drehungsтепаоgens beobachtet werden. Der Amylisobutyläther wechselt 40° sogar das Zeichen des Drehungssinnes. Der Gedanke nahe, dass bei abnehmender Temperatur eine Polymerisation betreffenden Stoffe eintritt, die eine Aenderung des Drehungsbermigens bedingt. Ramsay stellte indessen auf Ersuchen von Le Bel durch Untersuchung der Capillarspannungen fest, daß br Amylisobutyläther von - 23 bis 1250 durchaus das normale Molekulargewicht besitzt. Beim Propylglycol dagegen, dessen De hungsvermögen sich mit der Temperatur nicht ändert, wurde bei gewöhnlicher Temperatur das Vierfache, bei 100° nur das

^{&#}x27;/ Compt. rend. 118, 916-918.

Doppelte der theoretischen Molekulargröße, also eine deutliche Aenderung des Molekularzustandes, gefunden. Die Thatsache, daß die Temperatur das Drehungsvermögen beeinflust, steht mit der Theorie von Guye in directem Widerspruch, so lange die monovalenten Bindungen als bewegliche angesehen werden. Le Bel glaubt nun, dass bei niederen Temperaturen die bis dahin beweglichen Bindungen fest werden, dass also das Molekül so zu sagen in sich erstarrt. Besonders hervorzuheben ist noch die Thatsache. daß alle Substanzen, deren Drehungsvermögen sich mit der Temperatur ändert, einfache Aether sind, d. h. solche, wo das asymmetrische Kohlenstoffatom nur an ein einziges Radical gebunden ist, das ein mit einem anderen Radical verbundenes Sauerstoffatom enthält. Ist dagegen das asymmetrische Kohlenstoffatom an zwei Radicale von ähnlicher Constitution gebunden, so ist der Temperature influfs nur verschwindend. So wird das sehr von der Temperatur abhängige Methyltartrat fast unabhängig, wenn es in Methylvaleryltartrat umgewandelt wird. Die Einflüsse zweier ähnlicher Radicale scheinen sich also gegenseitig aufzuheben. R.

A. Colson. Die Umkehrung des Vorzeichens für das optische Drehungsvermögen 1). — Die von Colson 2) entdeckte Thatsache. dafs das optische Drehungsvermögen einiger Stoffe, z. B. des Isobutvlamvläthers, außerordentlich stark mit der Temperatur veränderlich ist, wurde von Le Bel 3) so gedeutet, dass die bei höheren Temperaturen beweglichen einfachen Bindungen in niederen Temperaturen so zu sagen erstarren und die Beweglichkeit verheren. Colson glaubt, daß diese Hypothese nur wenig Wahrscheinlichkeit für sich hat, da eine Beziehung zwischen dem optischen Drehungsvermögen der Stoffe und der Beweglichkeit der Atome im Molekül bisher noch nicht hat aufgestellt werden können. Einige neue experimentelle Thatsachen sprechen außerdem sehr gegen die Le Bel'sche Auffassung. Colson fand nämlich, daß die starke Abhängigkeit des Drehungsvermögens von der Temperatur beim activen Amylacetat sofort aufhört, wenn demselben 1 Proc. Essigsaureanhydrid zugesetzt wird. Die folgende Tabelle giebt die entsprechenden Zahlen:

- 4° + 16° 60° 78° 100° Amylacetat 0° 53′ 1° 2′ 1° 20′ 1° 24′ 1° 20′ Gemisch 1° 6′ 1° 4′ 1° 20′ 1° 8′ 1° 20′

Das Amylacetat erleidet also allem Anscheine nach die "innere Erstarrung" von Le Bel, der Zusatz von 1 Proc. Essigsaureanhydrid

Compt. rend. 119, 65—68. — *) JB, f. 1893, S. 46. — *) Vorstehendes Referat

ist aber im Stande, den Gefrierprocess der Moleküle zu verhindern, Ein Grund hierfür ist schwer zu begreifen. Colson glaubt vielmehr, dass beim Amylacetat die theilweise Zersetzung der Ester mit spurenweise vorhandenem Wasser zu Alkohol und Säure in Frage kommt. Diese Verseifung ist in hohem Grade von der Temperatur abhängig und wird durch einen l'eberschuss von Essigsäureanhydrid fast völlig aufgehoben, so daß ihr Einfluß auf das Drehungsvermögen also verschwindet. Zur Stütze für diese Auffassung führt Colson Messungen am Acetyläpfelsäureanhydrid an, das sehr begierig Wasser addirt. Sowie hier durch innere Zersetzung eine Spur Wasser ontstände, würde dieselbe sofort aufgezehrt werden; das Gleichgewicht der Zersetzung stellt sich demnach stets so ein, daß die vorhandene Wassermenge nur eine ganz minimale ist. Erstens wird hier also keine erhebliche Variation des Drehungsvermögens mit der Temperatur zu erwarten sein, und zweitens wird der ausgleichende Einfluss des Essigsäureanhydrids hier naturgemäß fortfallen. Diese Erwartungen werden in der That durch den Versuch bestätigt.

Colson kommt auf Grund dieser Versuche zu der Ueberzeugung, daß die Variationen des Drehungsvermögens mit der Temperatur nicht auf einer physikalischen Veränderung der einzelnen Molekule, sondern auf einer Verschiebung des chemischen Gleichgewichtes zwischen Aether, Alkohol, Säure und Wasser beruhen.

A. Le Bel. Ueber die Veränderung des Drehungsvermögens mit der Temperatur. Autwort an Herrn Colson 1). — (iegenüber den Bemerkungen von Colson 2) betont Le Bel, daß in dem speciellen Falle des Amylacetates und des Isobutylamylsithers die Moglichkeit zugegeben werden muße, daß die Variation des Drehungsvermögens mit der Temperatur von der mehr oder muder großen Menge freien Amylalkohols abhängt, die so zu sagen als Verunreinigung sieh dem Aether beigemengt findet. In anderen Fällen soll aber nach Ansicht von Le Bel eine solche Erklärung durch Veränderung des chemischen Gleichgewichtes völlig ausgeschlossen sein. So z. B. beim Aethyl- und Methyltartrat, denn diese Substanzen sieden so höch, daß etwa vorhandener freier Alkohol leicht abzudampfen ist. Das chemische

¹⁾ Compt. rend. 119, 226-228. - 7) Vorstehendes Referat.

Gleichgewicht kann also hier nicht durch eine Zunahme der Temperatur geändert werden, und dennoch variirt das Drehungsvermögen sehr stark mit letzterer. Die Annahme eines in höheren Temperaturen etwa eintretenden Zerfalls polymerisirter Molekülaggregate ist ebenfalls nicht als Erklärung zu brauchen, seitdem durch Ramsay und neuerdings auch durch Freundler nachgewiesen ist, dass das Aethyltartrat und der Isobutylamyläther bei allen Temperaturen aus einfachen Molekülen bestehen. Es bleibt also nichts übrig, als die von Le Bel aufgestellte Hypothese eines bei niederen Temperaturen eintretenden Erstarrens der bei höheren Temperaturen frei beweglichen monovalenten Bindungen anzunehmen, was übrigens ganz im Einklang steht mit der Theorie der "begünstigten Lage" von Wislicenus. Besondere Unterstützung seiner Hypothese sieht Le Bel auch in der von Colson selbst beobachteten Thatsache, dass bei höheren Temperaturen die Drchungsvermögen constant werden; sowie nämlich die Bindungen absolut frei beweglich geworden sind, ist eine Aenderung des Drehungsvermögens durch Temperaturzunahme nicht mehr möglich. Le Bel bemerkt zum Schlufs, dass es vielleicht zweckmafsiger sein würde, in die Guye'sche Formel an Stelle der Masse der einzelnen Atome deren Atomrefraction einzusetzen.

Ph. A. Guye und M. Gautier. Uebereinanderlagerung der optischen Wirksamkeit mehrerer asymmetrischer Kohlenstoffatome in demselben Molekül¹). — Die Losung der Frage, ob und wie mehrere asymmetrische Kohlenstoffatome in demselben Molekül sich in ihrer Wirkung auf das optische Drehungsvermögen der Substanz beeinträchtigen, ist von Interesse, sobald man die Guye sehe Regel auf Moleküle mit mehreren solchen Kohlenstoffatomen ausdehnen will. Guye und Gautier fassen die Resultate ihrer Untersuchungen in folgende zwei Sätze zusammen. 1. In einem Molekül, das mehrere asymmetrische Kohlenstoffatome enthält, wirkt jedes derselben so, als wenn der Rest des Moleküls optisch inactiv wäre, und 2. die optischen Wirkungen der verschiedenen asymmetrischen Kohlenstoffatome addiren sich algebraisch. Eine Bestätigung dieser Sätze lieferte folgender Versuch. Das optisch active Amyloxyd:

$$\frac{\mathrm{CH}_{s}}{\mathrm{C}_{s}\mathrm{H}_{s}}$$
 CH = CH_{s} =

b) Compt. rend. 119, 740-743, 953-955; Bull. soc chim. [8] 11, 1170-1175.

enthält zwei asymmetrische Kohlenstoffatome. Man kann die Wirk ung eines derselben für sich untersuchen, wenn man das Dre haungsvermögen des isomeren Aethers:

bestinnnt. Dieses ergab sich: $\alpha_D = 0.27^{\circ}$ für L = 0.5 dm. Es ist un nicht zu erwarten, daß das Drehungsvermögen dieses Aethners genau gleich ist demjenigen der Gruppe:

$$\frac{\mathrm{CH}_{a}}{\mathrm{C}_{a}\mathrm{H}_{b}} > \mathrm{CH} + \mathrm{CH}_{a} \cdot 0$$
,

Asyttametrieproduct vergrößert; annähernde Gleichheit beider Wert he läßt sich aber voraussehen. Wird die erhaltene Zahl verdesppelt, so würde man also das Drehungsvermögen des activen Amyläthers erhalten müssen. Thatsächlich stimmt die berechnete Zahl 0,54° mit der gefundenen 0,49° hinreichend überein. In einer zweiten Mittheilung behandeln Guye und Gautier einen Fall, wo die beiden asymmetrischen Kohlenstoffatome nicht mehr wie oben — an genau die gleichen Substituenten gebunden sud, nämlich das active Amylvalerat:

$$C_{H_{s}}^{*}>CH-CH^{*}-O-CO-CH< C_{H_{s}}^{*}$$

he Wirkung der beiden einzelnen asymmetrischen Kohlenstoffatome konnte festgestellt werden durch Untersuchung des isomeren Amylvalerats:

und andererseits des isomeren Esters:

$$\frac{\mathrm{CH}}{\mathrm{C_xH_1}}$$
>CH $+\mathrm{CH_y}$ +O $+\mathrm{CO}$ +CH_y+CH_y+CH_y+CH_a.

Für 0,5 dm Rohrlänge wurde gefunden im ersten Falle $\alpha_D=4,26^\circ$, m weiten $\alpha_D=1,08^\circ$, die Summe bender Zahlen 5,34°, während experimentell für den Ester mit zwei asymmetrischen Kohlenstoffstomen gefunden wurde 5,32°. Die oben aufgestellte Regel über die Additivität der optischen Wirkungen wird also auch in diesem Falle sehr gut bestätigt.

P. Freundler. Ueber die Aenderung des optischen Drehungsvermogens in der Weinsaurereihe und über das Drehungsvermogen geloster Stoffe¹). — Das Gesetz von Guye, nach welchem das optische Drehungsvermögen eines Stoffes abhängt von dem Gewicht

⁴⁾ Ann. chim. phys. [7] 3, 433-524.

der vier verschiedenen am asymmetrischen C-Atom gebundenen Substituenten und deren Entfernung vom Schwerpunkt des Moleküls, ist noch nicht als unbeschränkt gültig anerkannt worden. Vor Allem ist die Frage noch nicht gelöst, ob neben dem Gewicht einer substituirenden Gruppe auch noch deren Constitution von wesentlichem Einflufs ist, ob also z. B. das Drehungsvermögen dasselbe bleibt, wenn statt eines Substituenten eine isomere Gruppe eingeführt wird. Wenn in einer optisch activen Verbindung eine Gruppe nach einander durch ihre höberen Homologen ersetzt wird, so bleiben die chemischen Einflüsse dieselben, nur die Masse des einen Substituenten wird geändert und das Gesetz von Guve muß ganz klar zum Ausdruck kommen, wenn es überhaupt auf Gültigkeit Auspruch machen kann. Werden dagegen zwei Reihen isomerer Substituenten verglichen, so kann bestimmt werden, wie weit Constitutionseinflüsse das Gesetz beeinträchtigen. Freundler versuchte diese Fragen experimentall an den Reihen der disubstituirten und tetrasubstituirten Ester der Weinsäure zu ent-Im ersten Theile seiner Arbeit giebt er die Herscheiden. stellungsweise und die wichtigsten Eigenschaften der benutzten Substanzen an. Im zweiten Theile verwendet er die erhaltenen Drehungscoefficienten zur Prüfung des Guye'schen Gesetzes. Zunächst war es nöthig, die Guye'sche Formel für den speciellen Fall umzugestalten, da hier zwei asymmetrische Kohlenstoffatome im Molekül vorhanden sind, während Guye selbst bisher nur eins in Rechnung gezogen hatte. Die neue Formel ist der ursprünglichen ganz analog. Sie verlangt ebenso wie die alte, dass das Asymmetrieproduct mit dem Fortschreiten der homologen Reihe kleiner wird und daß es unter Umständen durch Maxima und Minima hindurchgeht. Der Parallelismus im Verlaufe des Drehungsvermögens und des Asymmetrieproductes ist in allen beobachteten Reihen unverkennbar, das Guve'sche Gesetz wird also durch die Versuche annähernd bestätigt. Andererseits wurde der Nachweis geliefert, daß isomere Gruppen verschiedene Drehungsvermogen bedingen, während das Asymmetrieproduct in beiden Fällen das gleiche bleibt. Den unverkennbar vorliegenden constitutionellen Einfluß sucht Freundler mechanisch als Verschiedenheit in der Linge der Hebelarme zu deuten, an welchen die Gruppen auf das Centrum des Molekuls einwirken. Der Versuch gelingt freilich nicht ganz, selbst im einfachsten Falle und unter Zuhulfenahme der Hypothese absolut beweglicher Bindungen. Das Resultat der theoretischen Betrachtung, daß die Isobutylgruppe weniger wirksam sein müßte als die Butylgruppe, steht mit den Versuchsergebnissen in directem Widerspruch. Es scheinen also doch chemische, nicht auf mechanischem Wege zu deutende Einflüsse die Gültigkeit des Guye'schen Gesetzes zu beeintrachtigen. Die Hypothese der beweglichen Bindungen erleidet dadurch einen bedenklichen Stofs. Die Arbeit schliefst mit Angaben über das Drehungsvermögen einiger von der Weinsänre abgeleiteter Säuren und Anhydride.

P. Walden. Ueber die optische Drehung der Ionen 1). -Das Gesetz von Oudemans, dass die Drehung der Lösung eines Salzes aus activer Säure und înactiver Base oder umgekehrt nur von der Natur des activen Bestandtheiles abhängt, steht im besten Einklang mit der Dissociationstheorie. Diese fordert aber auch, dafs eine starke Säure in verdünnter Lösung dieselbe Drehung besitzt wie ein beliebiges Salz der Säure. Zur Prüfung erwies sich die a-Bromcamphersulfosaure sehr geeignet, die schon in 1. n. Normal-Lösung zu 92,7 Proc. dissociirt ist. Thatsachlich ist ihre Molekulardrehung + 270 ebenso groß wie die der Salze mit ein- oder zweiwertligen Metallen. Die kleineren Unterschiede des Dissociationsgrades haben keinen wesentlichen Einfluß auf die Drehung. Dagegen zeigt sich, dass die freie Säure in 1 20-Normal-Lösung, in der sie nur zu 68,5 Proc. dissociirt ist, eine wesentlich größere Molekulardrehung besitzt, nämlich + 287°, als bei vollständiger Dissociation. Die Natur des Metalls kann großen Einflufs auch auf die Drehung des undissocierten Antheils der Salze nicht ausüben. Man sollte nach Guye erwarten, dass bei großem Unterschied der Atomgewichte ein solcher Einfluss hervortreten würde. Zu 1/30-Normal-Lösung, in der die Dissociation der Salze etwa 83 Proc. beträgt, ist die Drehung des Lithiumsalzes aber kaum von der des Thalhumsalzes verschieden. Zusatz von Aceton zu den Lösungen der Säure und ihrer Salze erhöht deren Drehung, aber in verschiedenem Maße. Den Rückgang der Leitfähigkeit fafst der Verfasser als einen Rückgang der Dissociation auf und folgert, daß die undissociirten Salze und die Säure sich in ihrem Drehungsvermögen erheblich unterscheiden. Es wurden ferner die Salze der Saure mit activen Basen und zwar mit Conchinin und Morphin untersucht. Die Drehung ist gleich der Summe der Molekularrotationen von Anion und Kation.

G. Carrara u. G. Gennari. Ueber die Beziehung zwischen der elektrolytischen Dissociation und dem optischen Drehungs-

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 196-208.

vermögen 1). - Von Carrara ist früher nachgewiesen worde dafs analoge Nicotinsalze in äquimolekularen Lösungen das gleict Rotationsvermögen besitzen. Die wichtige Frage, ob auch de freien activen Basen oder Säuren im Einklange mit der elektrilytischen Dissociationstheorie dasselbe Rotationsvermögen zukomm. wie ihren Salzen, mußte leider in diesem wie in allen anderez bisher studirten Fällen unbeantwortet bleiben, weil die Muttersubstanzen viel schwächer dissociirt waren als ihre Salze. De Verfasser stellten deshalb nach dem Verfahren von Lev?) au activem Amylalkohol die Amylschwefelsäure, sowie deren Natrium-Kalium- und Ammoniumsalz her. Diese active Saure ist selve stark elektrolytisch dissociirt und es ergah sich daher das erwartete Resultat, dass nämlich — besonders in verdungten Lisungen — bei äquimolekularem Gehalte das Drehungsvermöger der Säure und aller Salze das gleiche ist. Weiterhin wurden Derivate des Isoamylamins untersucht und zwar das Sulfat, Aceta 😂 und Propionat, die gleich der Muttersubstanz optisch activ smal-Auch hier war das Drehungsvermögen der Salzlösungen ber ägnimolekularer Concentration das gleiche. Geringe Abweichungert der Zahlen von einander waren nicht zu vermeiden, da dem activett Isoamvlamin noch ein Theil vom inactiven Homologen beigemenzt war, der sich nicht entfernen liefs.

J. Kanonnikoff. Ueber die Beziehungen zwischen dem Lichtbrechungs- und Drehungsvermögen chemischer Verbindungen und über eine neue Bestimmungsmethode der specifischen Inehung optisch activer Stoffe 3). - Es wird der Versuch gemacht, eme Beziehung aufzufinden zwischen dem Winkel der minimalen Ablenkung o. die ein gelber Lichtstrahl in einem mit der betriffenden Lösung angefüllten prismatischen Trog von 40° Brechungswinkel erfährt, und dem Winkel a, um den die Polarisationsebene beim Durchgang durch eine 200 mm lange Schicht derselber Lösung gedreht wird. Aus den vorliegenden Versuchsdaten ergiebt sich, daß die auf zwei sonst identische, aber verschieden concentrirte Losungen bezogenen Werthenpaare a, \phi und \alpha_1 \phi_1 in der Beziehung stehen (α α_1) = ($\varphi - \varphi_1$) Const. oder = A and $\alpha = A \varphi + B$, we A and B Constanten sind, die unter sonst gleichen Versuchsumständen nur von der Natur der activen Substanz und des Lösungsmittels abhängen. Weiter ist be-

Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, II, 325—390. — *) Ber. 6, 1362. —
 J. pr. Chem. 49, 137—184.

ter Lenswerth, dafs der Quotient B: A constant für das nämliche bsungsmittel, d. h. unabhängig ist von der Natur des gelösten horres. Man kann daher schreiben $\alpha = A(\varphi + C)$, we C contara t. bleibt für das Lösungsmittel. A für die gelöste active Subtata z. Die Constante C ist also charakteristisch für das Lösungshittal und stellt gerade wie die Siedetemperatur u. s. w. eine hhv-ikalische Eigenschaft desselben dar. Kanonnikoff unterand the eingehend die Beziehungen zwischen der Größe C und der herrrischen Natur des Lösungsmittels. Es ergeben sich zunächst additive Beziehungen; so nimmt in homologen Reihen von Glied an Cilled der Werth von C mit wachsender Größe des Moleküls am mahezu denselben Betrag zu. Andererseits treten constitutive Fintlisse stark hervor, so dass die Constanten für Isomere mit verschiedenem chemischem Charakter oft sehr ungleich sind. Die arotratischen Verbindungen weisen große Unterschiede auf gegen de ahphatischen; besonders hervorzuheben ist, das bei den ersteren mit zunehmender Molekulgröße der Werth von C fällt, bet den letzteren dagegen steigt. Im zweiten Theile der Abhandlung werden zwischen dem specifischen Drehungsvermögen [a]n and den Constanten A und B die Beziehungen aufgestellt $[\alpha]_B$

 $-Ax = \frac{B}{y}$, wo x und y Coëfficienten sind, die nur vom Lösungsmittel und nicht vom gelösten optisch activen Stoffe abhängen. Werden diese Coëfficienten also für irgend eine Lösung bestimmt, 🥯 st man im Stande, das specifische Drehungsvermögen jeder Lossing im Voraus zu berechnen. Die auf diese neue Weise gein lenen Zahlen stimmen mit den von verschiedenen Forschern spenmentell gegebenen gut überein. Der Vortheil des neuen Verfahrens ist, dafs man α und φ nur für eine beliebige Lösung and eine durch beliebige Verdünnung darans hergestellte zu ergatteln braucht. Eine Kenntnifs der Dichte und Concentration ist nicht erforderlich. Auftallender Weise stellt das nach der Methode von Kanonnikoff berechnete specifische Drehungsverangen oft nicht das experimentell gefundene, sondern ein ganzzail ses Multiplum desselben dar. Diese an die sogenannte Mutmotation erinnerade Erscheinung wurde an künstlich zusamengesetzten Mischungen von Glucosen eingehend studirt und es ergab sich, daß der Grund für die Multiplicität hier in der Wechselwirkung der Dextrose und Lavulose zu suchen ist. Es hezt dann die Frage nahe, ob Nicotin und andere Substanzen, ber denen die gleiche Erscheinung beobachtet wird, homogene Korper sind oder Gemenge von isomeren Stoffen, ähnlich denen

der Dextrose und Lävulose. Das neue Verfahren könnte also, abgesehen von seinem praktischen Nutzen, auch der chemischen Forschung vielleicht erhebliche Dienste leisten. Einen Versuch, die chemische Natur von Lösungen aufzuklären, macht Kanonnikoff an den Salzen der Weinsäure. Das Resultat seiner Betrachtungen ist, dass die Salze organischer Basen mit der Weinsäure dasselbe Drehungsvermögen besitzen wie die Metallsalze, dass sie aber als minder stabile Verbindungen bei der Auflösung in saures Salz resp. freie Säure und Base zerfallen. Diese Zersetzung geschicht um so leichter, je complicirter das der Wasserstoff substituirende Radical ist, und hängt stark vom Lösungsmittel ab.

Freundler. Das optische Drehungsvermögen gelöster Stofe! - Daß das optische Drehungsvermögen gelöster Stoffe stark dank das Lösungsmittel beeinflufst, ja bisweilen sogar in seinem Carakter geandert wird, ist durch zahlreiche Versuche erwese Biot stellte das Gesetz auf, dass im Allgemeinen das specieste Drehungsvermögen unabhängig sei von der Concentration und vam Lisungsmittel, sofern nicht eine chemische Umsetzung zwischen letzterem und dem gelösten Stoff erfolgt. Er selbst mußte alerdings schon zugeben, daß auch sehr oft in solchen Fällen alle male Drehungsvermögen beobachtet werden, wo an eine chemiste Einwickung des Lösungsmittels durchaus nicht zu denken ist. Besonders Landolt und Oudemans wiesen späterhin die Unhaltharkeit des Biot'schen Gesetzes nach. Bremer lenkte die \ullete merksamkeit zuerst auf die Möglichkeit einer Polymerisation des gelösten Stoffes im Lösungsmittel und Aiguan und Wyrouhoff stellten eine mögliche Dissociation daneben. Freundler hat um in einer großen Anzahl von Fällen nachweisen können, daß m den Fällen optischer Anomalie stets auch anomale Molekulargewichte auf kryoskonischem Wege erhalten wurden. War dagegen das Molekulargewicht normal, so hatte ausnahmslos das Lieungsmittel keinen Einflufs auf das Drehungsvermögen. Dasselbe ist für die mittelst der Siedemethode festgestellten Molekulargewichte kurzlich von Sulc2) hervorgehoben worden. Weil nun stets die Polymerisation oder Dissociation sich mit der Concentration andert, so muse der Einfluss des Leisungsmittels auf das specifische Drehungsvermögen gleichfalls mit letzterer variiren. Das specitische Drehungsvermögen ist also abhängig von der Concentration in allen anomalen Fällen, sonst bleibt es bei beliebiger Verdunnung

¹⁾ Bull. soc. chim. [3] 11, 477-480. - 1) Ber. 27, 694.

dasselbe. Nach diesem Gesichtspunkte ist es leicht, in jedem Falle zu entscheiden, ob ein Einfluß des Lösungsmittels vorhegt, oder ob die gefundene Zahl das wahre Drehungsvermögen des gelösten Stoffes darstellt.

A. Aignan. Ueber das specifische Drehungsvermögen der optisch activen Substanzen in Lösungen 1). - Das Gesetz von Biot sagt aus, daß das specifische Drehungsvermögen einer Substanz in Lösung $|\omega| = \frac{\omega}{l \cdot \delta}$ (ω beobachtete Drehung, l Rohrlänge, ¿ Concentration, & Dichte der Lösung) eine constante Größe darstellt. Es folgt dies aus der von Biot aufgestellten Hypothese, nach welcher die Drehung nur abhängt von der Zahl der im Wege des Lichtstrahls befindlichen activen Moleküle und folglich nur variiren kann mit Umständen, welche diese Anzahl veründern. Die an wässerigen Weinsaurelösungen ausgeführten Messungen bestätigten jedoch die für [\omega] geforderte Constanz nicht und da noch andere ähnliche Fälle hinzukamen, ging Landolt so weit, die Richtigkeit des Biot'schen Gesetzes überhaupt in Frage zu ziehen und den einen Fall seiner vollen Gültigkeit (Rohrzucker in wasseriger Lösung) als Ausnahme anzusehen. Aignan ist nun der Ansicht, daß das Biot'sche Gesetz dennoch unbeschränkte Gultigkeit besitzt und dass alle beobachteten Abweichungen auf secundare I rsachen zurückzuführen sind, wie Einwirkung des Lösungsmittels auf die Substanz, Dissociation derselben u. s. w. Aufsordem können die Unregelmäfsigkeiten in vielen Fällen ihren Grund in der Ungenauigkeit der Messungen haben, da es oft schwer ist, die Stoffe rem herzustellen. Am Beispiel des Terpentinöles zeigt Aignan, daß je nach Herkunft und Darstellung desselben das specifische Drehungsvermögen erheblich verschiedene Werthe annehmen kann. In solchen Fällen, wo eine Combination des activen Stoffes mit einem inactiven in der Lösung vorliegt, ist es möglich, unter der Annahme einer theilweisen Dissociation dieser Verbindung die Aenderung des specifischen Drehungsvermögens mit der Concentration zu berechnen. Die aufgestellte Formel konnte Aignan an Lösungen von Zucker mit variabeln Mengen von Kaliumhydroxyd gut bestätigen. Auch die Messungen von Biot über die Drehung der Weinsäure in wässeriger Lösung wurden herangezogen. Die bei gewöhnlicher Berechnungsweise sich ergebende Inconstanz von [\omega] wird beseitigt, wenn man annimmt, das die Weinsäure zum Theil in Doppelmolekule (C, HaOa), poly-

¹⁾ Ann. chim. phys. [7] 1, 483-463. Jahresber, t. Chem. n. s. w. fur 1894.

merisirt ist. Die Annahme von Biot, dass eine theilwei-Addition von Wassermolekülen vorliegt, erwies sich als unz-Die von Biot untersuchten Drehungsvermögen we-Weinsäurelösungen bei Gegenwart von Kali oder Natron hele: sich ebenfalls mit dem Brot'schen Gesetz in Einklang bringer wenn die theilweise erfolgende Anlagerung des Alkalis an de Hydroxylgruppen der Weinsaure berücksichtigt wird. Ebeswurden die Beobachtungen von Gernez an Lösungen von Westsäure und Aepfelsäure bei Gegenwart von Phosphormolybdate Wolframaten und Alkalimolybdaten zur Bestätigung der augestellten Behauptung herangezogen. Zum Schlafs unternimut Aignan den Versuch, das Massenwirkungsgesetz nach dem Vergange von Le Chatelier zur Berechnung der Dissociation hersezuziehen in dem von ihm selbst experimentell studirten Fale einer Vereinigung von Zucker mit Alkalien zu Saccharaten. bevon der Theorie geforderten Resultate stimmen mit den expenmentell gefundenen Zahlen gut überem.

D. Gernez. Untersuchung über den Einfluß der saum Natrium - und Ammonium molybdate auf das Drehungsvermoze der Rhamnose (), - In einigen früheren Arbeiten?) hat Gerast darauf hingewiesen, dass die sauren Molybdate des Natriums ud des Ammoniums auf wässerige Lösungen der mehrwertbige-Alkohole wie Mannit, Sorbit und Perseit einen eigenthumhelen Einfluß ausüben, indem sie das optische Drehungsvermögen 39oder 40-, ja in einem Falle 160 mal vergrößern. Gernez machte einen gleichen Versuch mit einer Losung von Dulcit, bei den bisher kein Drehungsvermögen beobachtet war, da es nicht augeschlossen schien, daß das Brehungsvermögen zwar vorhanden sein, aber sich wegen seiner Kleinheit der Beobachtung entzegen haben könne. Trotzdem aber die Lisungen mit höchstmoglichen Concentrationen bergestellt wurden, zeigte sich auch nach Zusatz der Molybdate keine Drehung der Polarisationsebene. Der Dukt scheint also wurklich inactiv zu sem, was auch mit den bisher aus chemischem Wege über seine Constitution gewonnenen Ansichten durchaus übereinstimmt. Das Drehungsvermögen der Zucker mit Aldehydcharakter wird durch die Molybdate nur sehr wenig beeinflusst, nur beim Isoduleit (Rhamnose), der anch seinen chemischen Eigenschaften als eine Methylpentose anzusehen ist, macht sich eine Vermehrung der Rotation bemerkbar. Die Zunahme das Drehungsvermögens bei variablem Zusatz von Molybdat wurde bei

¹⁾ Compt. rend. 119, 63-65. - 1) JB. f. 1891, S. 361; f. 1892, S. 485

18° an einer Lösung studirt, die in 12 ccm 0,7583 g Rhamnose enthielt. Es ergab sich hierbei, daß geringe Salzzusätze die Drehung verhältnifsmäßig stark vergrößern; die gleichen Salzmengen haben weiterhin nur einen geringeren, allmählich abnehmenden Einfluß. Nach Erreichung einer oberen Grenze nimmt der Einfluß des Salzes wieder ab und es ist bemerkenswerth, daß dieses Maximum dasselbe ist wie für die Mannit-, Sorbit- und Perseitlosungen, R.

H. Landolt, Methode zur Bestimmung der Rotationsdispersion mit Hülfe von Strahlenfiltern 1). - Die Broch'sche Methode zur Untersuchung der Rotationsdispersion, welche auf einer Verbindung des Polarisationsapparates mit dem Spectrometer beruht, ist ziemlich umständlich und daher für die Praxis des chemischen Laboratoriums ungeeignet. Aber auch die Anwendung homogen gefürbter Flammen bietet große Schwierigkeiten, die erstens in der Unmöglichkeit, constante Lichtquellen herzustellen, und zweitens in der mangelhaften Einheitlichkeit des ausgesandten Lichtes begründet sind. Landolt hat daher versucht, homogene Lichtquellen durch Einschaltung von Farbenfiltern in die Strahlung eines Auerbrenners zu erhalten. Farbige Gläser kamen wegen der Ungleichmäßigkeit der Fabrikate nicht in Betracht und es musten ausschliefslich Phissigkeitsschichten verwendet werden, die leicht von jedermann genau reproducirt werden konnen. Eine einzige Schicht genügte in keinem Falle, es war stets erforderlich, mehrere Schichten hinter einauder zu schalten.

Farbe	Dicke der Schicht in mm	Wässerige Losung von	Substanz in 100 cem Losung	Wellen- lauge in
Roth	20	Krystallviolett 5 B O	0,005	665,9
Gelb	20 13 15	Nickelsulfat, Ni ^S O, ¹ 7aq. Kahummonochromat Kahumpermanganat	30 10 0,025	591,9
Grún		Kupferchlorel, CuCl, + 2 aq. Kahummonochromat	60 10	533,0
Hellblan (_	Doppelgrun SF Kupfersulfat, CaSO, + 5 aq.	0,2 15	485,5
Dunkel- blau	=	Krystallviolett 5BO Kupfersulfat, CuSO, + 5 aq.	0,005 15	448.2

^{&#}x27;) Ber. 27, 2872-2887; Berl. Akad. Ber. 37 u. 38, 923-935.

Die zur Erzeugung einer genügenden Homogenität jeder Lichtart nothwendige Dicke der einzelnen Schichten ist in der vorstehenden Tabelle mit angegeben; dieselbe muß bis auf . 0.2 mm genau eingehalten werden. Ebenso ist es nothig, die Concentrationen der Lösungen möglichst genau zu reproduciren. Das Krystallviolett BO ist das Chlorhydrat des Hexamethylpararosanilins, und zwar sind die wasserfreien, cantharidengrünen Krystalle desselben zu verwenden. Das Doppelgrin SF ist die Verbinding von Chlormethylhexamethylpararosanilinchlorhydrat (Methylgrün) mit Chlorzink, welche ein bronzeglänzendes, krystallmisches Pulver darstellt. Die sämmtlichen Lösungen sind gut haltbar, nur die von KMnO, muß öfters erneuert werden, da see ihr Absorptionsvermögen mit der Zeit andert. Als Polarimeter ist nur der Halbschattenapparat mit dem Lippich'schen Polansator verwendbar, der Apparat von Laurent ist nicht branchbar. da er nur für Na-Licht eingerichtet ist. Landolt theilt une Rejhe von Beobachtungen mit, die nach seiner Methode an Quare platten angestellt wurden. Die folgende Tabelle giebt de erhaltenen Resultate (a) und zugleich einige nach dem Verfaurs von Broch für verschiedene Fraunhofer'sche Linien erhalten Zahlen (a,).

Filter	а	ce 4	er er
Roth	16,78	C 17,31	1,0316
Gelb	21,49	D 21.71	1,0102
run	26,85	E 27,54	1.0257
ifeliblan	32,39	F 32,76	1.0114
Dunkelblau	39,05	(r 42,59	1.0907

Mit Hülfe der in der letzten Colonne angegebenen Factoren ist es möglich, die mittelst der Strahlenfilter gefundenen Diehungwinkel auf diejenigen umzurechnen, welche den genannten Fraushofer'schen Linnen entsprechen, in allen Fällen, wo die Dispersonebenso groß ist wie beim Quarz oder wenn es sich nur um kleine Drehungswinkel handelt. Die specifische Drehung des Rohrzuckers wurde nach der Landolt'schen Methode für verschiedene Strahlenarten berechnet und in guter Uebereinstimmung mit den Zahlen anderer Beobachter gefunden. Die Dispersion ist nahezu die gleiche wie für Quarz, so daß hier die oben gegebenen Umrechnungsfactoren zu benutzen sind. Um das Verfahren auch bei einer Substanz mit abweichender Dispersion zu prüfen, wurden

Santoninlösungen untersucht. Die berechneten Zahlen fallen auch hier mit den von Nasini erhaltenen gut zusammen. In einem Nachtrage theilt Landolt mit, daß Zirkonlicht bei Einschaltung folgender Schichten: 40 mm Nickelsulfatlösung mit 22 g Salz in 100 ccm, 15 mm Kaliummonochromatlösung mit 10 g Salz in 100 ccm, 15 mm Kaliumpermanganatlösung mit 0,025 g Salz in 100 ccm mit Sicherheit an Stelle von Natriumlicht zu verwenden ist.

G. Moreau. Beziehungen zwischen der natürlichen und der elektromagnetischen Drehung der Polarisationsebene 1). - Der Verfasser zeigt zunächst, dass die bisher aufgestellten Formeln für das natürliche Drehungsvermögen des Quarzes die Versuchsresultate nur sehr mangelhaft wiedergeben. Er versucht, von den Beobachtungsdaten ausgehend, eine neue Formel abzuleiten und uachträglich deren Zusammenhang mit der mechanischen Theorie des Lichtes zu erweisen. Das zu Grunde liegende Versuchsmaterial sind die Beobachtungen von Soret und Sarrazin im sichtbaren und ultravioletten und die eigenen Messungen im ultrarothen Spectrum (dieser JB., S. 184). Bei diesen Betrachtungen wird Moreau dazu geführt, in die bisherigen Gleichungen für die Bewegung des Aethers zwei neue Glieder einzuführen, die eine Wechselwirkung zwischen dem Lichtäther und den materiellen Molekülen darstellen und die hier wirksamen Kräfte mit dem Gesetz von Erhaltung der Energie in Einklang bringen. Die von van Schaik und dem Verf. selbst auf Grund Maxwell'scher Betrachtungen aufgestellten Formeln für die magnetische Rotationsdispersion genügen den experimentellen Ergebnissen nicht, eine von Joubin angegebene Formel erwies sich dagegen als brauchbar. R.

W. H. Perkin. Ueber das magnetische Drehungsvermögen von Chlorwasserstoff in verschiedenen Lösungsmitteln, sowie von Natriumehlorid, Lithiumehlorid und Chlor²). — Es ist früher von Perkin³) nachgewiesen worden, daß das magnetische Drehungsvermögen der Salzsäure in wässerigen Lösungen stark von der Concentration abhängt, und zwar großer wird mit zunehmender Verdunnung. Um ein anderes Lösungsmittel als Wasser zu haben, wandte er Isoamyloxyd an, in dem die Drehung nur etwa die Halfte von der in verdünnten wässerigen Lösungen beobachteten betrug. Jahn⁴) und Schönrock⁵) zogen seine Resultate aber in Zweifel durch die Vermuthung, daß eine chemische

Ann. chim. phys. [7] 1, 289-346.
 Chem. Soc. J. 65, 20-28.
 Daselbst 55, 702.
 JB. f. 1891, S. 363.
 JB. f. 1893, S. 66.

Umsetzung zwischen der Salzsäure und dem Isoamyloxyd stattgefunden haben könne. Perkin weist zunächst das Unzutreffende dieser Annahme nach. Der Gehalt von Lösungen gasformger Salzsaure in Isoamylovyd wurde einmal bestimmt aus der trewichtszunahme und dann durch Titration der beim Ausschüttela mit Wasser in letzteres übergegangenen Salzsäure. Die zweiten Zahlen müßten kleiner ausfallen, wenn ein Theil der Salzsaure chemisch an das Isoamyloxyd gebuuden worden ware, sie waren aber thatsächlich stets eher größer als die ersten. Beim Bromwasserstoff hingegen konnte eine Umsetzung mit dem Lösungmittel so constatirt werden. Aufserdem verhielt das Isoamylogiel sich der gasformigen Salzsäure gegenüber wie ein echtes Losungmittel, indem die Aufnahmefähigkeit mit sinkender Temperatuanstieg. Die Molekularrotation der HCl fand er zu 2.261 r. Uebereinstimmung mit seinen früheren Zahlen 2,211 und 2,25 Auch in Aethyl- und Isoamylalkohol fand keine erheblike chemische Reaction bei gewöhnlicher Temperatur statt. Ite Drehungsvermögen der HCl war in Isoamylalkohol 3,286, m Arthylalkohol 3,365. Dafs der letztere Werth höher ist, schrobt Perkin einem geringen Wassergehalte des Alkohols zu. Chienatrium wurde untersucht im festen Zustande als Steinsalz. Molkulare Drehung: 4.080. In wässeriger Lösung: 5.068. Chrlithium zeigte in drei verschieden concentrirten, wässendt Losungen ein mit der Verdünnung stark ansteigendes Drehuusvermogen (4,166 bis 4,680). Das elementare Chlor winde and zweckmäßigsten im flüssigen Zustande untersucht werden, doch sind die experimentellen Schwierigkerten hierber sehr große. 113 ein geeignetes Lösungsmittel erwies sich Kohlenstontetrachlorich das bis zu 10 Proc. Chlor aufnimmt. Das molekulare Drehausse vermögen in dieser Lösung betrug 4,344, die Atomrotation beträgt demnach die Halfte, also 2,172. Dieser Werth ist haliet als der in organischen Chloriden gefundene (im Propylchlorid 1,733) und niedriger als der in verdunnten Salzsaurelosungen (4,154).

W. H. Perkin. Das magnetische Drehungsvermogen einger Halogenderivate der Fettsäuren, sowie der Essigsäure, Propousäure, des Phosgens und des Aethylcarbonats 1. — Die Essigsäure ist bei niederen Temperaturen zum Therl polymerisirt, die Propousäure aber nicht. Wenn also die Zusammenlagerung der Molekale zu polymeren Complexen das Drehungsvermögen beeinflufst, 30

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 402-432.

ist eine wesentliche Differenz zwischen den beiden so nahe verwandten Säuren zu erwarten, die mit steigender Temperatur verschwinden muß. Der Versuch ergab jedoch eine weitgehende Lebereinstimmung der molekularen Drehungsvermögen, so dass ein Einfluss der Polymerisation also nicht vorliegt. Dass die Einführung von Halogenen das magnetische Drehungsvermögen aliphatischer Verbindungen vergrößert, ist schon länger bekannt, ebenso ist schon fe-tgestellt, daß bei Einführung eines zweiten oder dritten Halogenatoms die Zunahmen andere sind als bei der ersten Substitution. Die vorliegende Arbeit bezweckt, experimentelles Material zur Klärung dieser Verhältnisse beizubringen. Zunachst wurde beim Phosgen, Aethylchloroformst und Aethylcarbonat festgestellt, daß die Einführung eines zweiten Chloratoms hier einen größeren Einfluß ausübt als das erste. Bei den Halogenderivaten der Essigsäure und deren Estern fand sich dagegen, dass bei der fortschreitenden Chlorirung der Einfluss des Halogens abnimmt, bei fortschreitender Bromirung dagegen absteigt. Die Resultate des sehr ausgedehnten Versuchsmaterials and in einer Tabelle der Erhöhungsziffern der Halogenatome midergelegt. Der Einflus eines ersten substituirten Chloratoms scheankt für die verschiedenen Muttersubstanzen aufserordentlich (1.50 im Aethylchloroformat bis 1.724 im Aethylchlororopionat). Dis dritte Chloratom hat stets geringeren Einfluß (1.419 in der Inchloressigsäure), beim Brom dagegen ist der Erhöhungsfactor des ersten 3,330 (Bromessigsäure), des dritten aber 3,842 (Acthyltribromacetat). Betreffs der zahlreichen interessanten Einzelheiten unds auf die Arbeit selbst verwiesen werden.

W. H. Perkin. Veler das magnetische Drehungsvermögen im Verbindungen, die vermuthlich Acetylgruppen enthalten oder aus Ketonen entstanden sind. Theil II¹). — In einer früheren Arbeit²) hatte Perkin festgestellt, daß Monoketone normales Drehungsvermögen besitzen, daß Diketone und Triketone dagegen atomale Werthe aufweisen, die vermuthen lassen, daß eine theilweise I inwandlung der Ketone in isomere ungesättigte Hydroxylvethindungen stattgefunden hat. Die vorliegende Abhandlung enthalt eine Reihe von Versuchen zur näheren Prüfung dieser Vernältnisse an neuen Substanzen. Besonders hervorzuheben ist der Eanfluß, den eine Methylrung auf die tautomere Umlagerung der Ketone ausüht. Das Acetylaceton existirt bei gewöhnlicher Temperatur hauptsächlich in der Form CH₃, C(OH)=CH, CO, CH₄.

^{&#}x27;) Chem. Soc. J. 65, 815-828. - ') Daselbst 61, 800.

Dies wird dadurch bewiesen, dass die Molekularrotation des von Claisen dargestellten Hydracetylacetons, CH, CH, (OH) CH, CO .CH, sich von der des Acetylacetons nur um den Betrag unterscheidet, welcher der gewöhnlichen Differenz zwischen gesättigter und ungesättigter Verbindung der gleichen Constitution zukommt. Das Methylacetylaceton ist bereits als Gemisch beider tautomeren Formen anzuschen und das Dimethylacetylaceton hat reinen Ketoncharakter. Der Eintritt von Methylgruppen begünstigt also die Ketonform zum Nachtheil des hydroxylhaltigen Tautomeren. Ebenso wirkt eine Erhöhung der Temperatur, wie Perkin in mehreren Fällen, besonders beim Allylacetylaceton und beim Aethyläther der Monocarboxyläthylacetessigsäure, nachweisen konnte. Durch einen Zusatz von Essigsaure wird der in Ketonform vorhandene Antheil des Acetylacetons etwas vermehrt, doch ist dieser Betrag kleiner, als in Folge der gänzlichen Inactivität der Essigsäure gegenüber dem hydroxylhaltigen Tautomeren zu erwarten stand. R.

G. Moreau. Die Dispersion des magnetischen Drehungsvermögens im ultrarothen Spectrum beim Schwefelkohlenstoff¹). Um die Versuchsresultate mit den Ergebnissen der theoretischen Berechnung vergleichen zu können, mußte Moreau zunächst die optische Dispersion des Schwefelkohlenstoffs im ultrarothen Spectrum feststellen. Besondere Rücksicht war darauf zu nehmen, dass die Refractionsindices von der Temperatur abhängig sind. Aus diesem Grunde war es nöthig, auch die Temperaturcööfficienten zu ermitteln. Diese sind für das ganze Gebiet nahe gleich und ändern sieh in regelmäßiger Weise mit der Wellenlänge. Folgende Tabelle giebt die erhaltenen Zahlen.

Wellenlange	Temperatur- coefficient	Brechungsindex bei 23°		
0,842	0,000.79	1,601 26		
0,944	0,000.78	1,596 24		
1.076	0,000.77	1,591.71		
1.126	0.000.77	1,5 0.23		
1.244	0,000.75	1,587 02		
1,119	0,000.75	1,583 [8		
1,543	0,000.75	1,580.17		
1.715	0,000.73	1,576 66		

Im zweiten Abschnitte der Arbeit untersucht Moreau die Abhängigkeit des elektromagnetischen Drehungsvermögens für eine

¹⁾ Ann. chim. phys. [7] 1, 227-258.

bestimmte Strahlenart (*D*-Linie) von der Stärke des magnetischen Feldes. Er fand, dass für diese Strahlenart die Drehung der Feldstärke genau proportional ist und konnte daher bei den Messungen im ultrarothen Strahlengebiete die gleichzeitige Drehung des gelben Lachtes als Vergleichsgröße benutzen. Die im dritten Abschnitte bestimmten magnetischen Drehungsvermögen des Schwefelkohlenstoffs für ultrarothe Strahlen wurden auf die bei gleicher Temperatur beobachteten Indices für gelbes Licht als Einheit bezogen. Auch hier ergab sich übrigens für alle Strahlenarten die Proportionalität zwischen Drehung und Feldstärke. Die beobachteten Verhältnisse des Drehungsvermögens (auf *D*-Linie = 1 bezogen) sind:

λ	Verhaltmis	λ	Verhaltnif4	
0,792	0,52	1.126	0,37	
0,944	0,48	1,170	0,33	
1,076	0,44	1,419	0,32	

Luminescenz.

Edgar Buckingham. Ueber einige Fluorescenzerscheinungen 1). - Dass die Moleküle elektrolytisch nicht dissociirter Substanzen Fluorescenzerscheinungen zeigen können (z. B. Petroleum). ist schon lange bekannt. Buckingham versuchte auf Anregung von W. Ostwald die Frage zu beantworten, ob auch Ionen zu fluoresciren vermögen, und in der That gelang es ihm, dies bei einigen Substanzen nachzuweisen. Das Eosin (Tetrabromfluorescin) ist eine schwache, zweibasische Säure, deren Dissociation mit der Verdünnung in wasseriger Losung stark zunimmt. Da hierbei gleichzeitig das Fluorescenzvermögen der Lösungen größer wird, so liegt der Schlufs nahe, daß die Ionen und nicht die Moleküle Träger der Fluorescenz sind, und zwar die Eosinionen, nicht die Wasserstofhonen, weil bei den letzteren Fluorescenz sonst nicht beobachtet wird. Eine Verminderung der Anzahl der Eosinionen durch Zusatz von Säuren setzt, wie zu erwarten war, das Fluorescenzvermögen herab. Starke Säuren sind wirksamer als schwache, ganz wie die Dissociationstheorie dies verlangt. Auch der Einfluß von zugesetzten Natronsalzen und Basen bestätigte durchweg

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem 14, 129-148.

die Annahme, daß die Stärke der Fluorescenz von der Menge der vorhandenen Eosinionen abhängt. Aehnliche Resultate ergaben die Beobachtungen an Chininsalzen. Da alle Chininsalze Fluorescenz zeigen, scheint der allen ihren Lösungen gemeinsame Bestandtheil, d. h. das Chininion, die Erschemung zu veraulassen. Eine Verminderung der Zahl der Chininionen durch geeignete Zusatze bewirkt auch ganz im Einklange hiermit eine starke Abnahme der Fluorescenz. Das Chininion kaun (wie auch z. B. manche Metallionen) mit einer oder mit zwei elektrischen Ladungen behaftet sein, wodurch natürlich eine Veränderung auch der anderen Eigenschaften bedingt ist. Buckingham fand, dass das zweiwerthige Ion ein größeres Fluorescenzvermögen besitzt. als das einwerthige. Eine eigenthümliche Herabsetzung der Fluorescenz bei Chiniusalzen wurde beobachtet, wenn Halogenionen in der Lösung zugegen waren. Ein Grund für diese Erscheinung kounte jedoch nicht angegeben werden.

H. Jackson. Beobachtungen über die Natur der Phosphorescenz 1). - Die zwei Hauptaufgaben einer Untersuchung über die Phosphorescenz sind festzustellen: 1. inwiefern die Eigenschaft zu phosphoreseiren abhängt von der chemischen und physikalischen Beschaffenheit der Substanz; 2. welchen Einfluß die Versuchsumstande auf die Erscheinungen haben. Zur Klärung der ersten Frage konnte Jackson zunächst den Nachweis liefern, daß nicht, wie oft angenommen wird, das Vorhandensein von Verunremigungen eine unerläfsliche Bedingung ist. Calciumoxvd. Calciumcarbonat, Baryumsulfat, Baryumcarbonat, Magnesiumoxyd, Zinkoxyd, Aluminiumoxyd und Strontiumearbonat leuchteten im Kathodenlicht sehr stark, obgleich sie nach Moglichkeit rein dargestellt waren. Sehr von Einflufs ist dagegen die Art und Weise, in welcher ein und dasselbe Präparat gewonnen wird. Calciumoxyd aus krystallisirtem Calciumcarbonat phosphorescirt stark, solches aus amorphem Carbonat dagegen fast gar nicht. Für gewöhnlich ist die Phosphorescenzfarbe des Calciumoxyds orange, wenn es im Sauerstoff-Wasserstoffgeblåse geglüht wurde, aber blau. Von wie erheblichem Einfluss die Versuchsbedingungen sind, zeigte ein Versuch mit Aluminiumovyd. Dieses leuchtet bei mafsig hoher Luftverdunnung carmoisinroth. Bei weiterem Evacuiren glüht es plotzlich hell auf und verliert dann die Fähigkeit zu phosphoresciren. Erst im noch höheren Vacuum tritt diese wieder ein, dann aber ist das ausgesandte Licht blau. Wenn solche

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 734-744.

Farbwechsel eintreten, so sind sie in allen Fällen derartig, daß die Farbe mit steigender Verdunnung sich nach Violett hin verschiebt. Die erforderliche Verdünnung, um die Phosphorescenz auszulösen, ist für die einzelnen Stoffe sehr verschieden. Jackson nimmt an, dass ganz analog der nach Beliehtung erfolgenden Phosphorescenz, die von der Kathode ausgehenden kurzwelligen Strahlen anregend wirken. Die Luft ist für diese Strahlen undurchlassig und erst bei höherem Vacuum vermögen die betreffenden Wellen bis zu dem in der Röhre liegenden untersuchten festen Körper vorzudringen. Die Luft selbst wird oft durch die Strahlen zum Phosphoreseiren gebracht (Kathodenlicht), wird sie sehr verdunnt, so hort dieses Leuchten naturgemaß auf. Der elektrische Funken in Gasen dürfte ähnlicher Natur sein, die von Herz beobachtete Auslösung desselben durch ultraviolettes Licht spricht sehr für diese Annahme. Auch die blaue Farbe des Himmels kounte möglicher Weise der Phosphorescenz der oberen Luftschicht unter dem Einflus kurzwelliger Sonnenstrahlen seine Entstehung verdanken. Jackson führt im Anschluß an diese originelle Hypothese aus, wie die Sonneuflecken dann mit den gleichzeitig stets auftretenden Störungen des Erdmagnetismus in Beziehung zu setzen sein würden. Manche Substanzen, die keine sichtbare Phosphorescenz zeigen, senden möglicher Weise Strahlen ans, die zu kurzwellig sind, um dem Auge sichtbar zu werden. Die Photographie künnte hier gute Dienste leisten, doch werden die Versuche nicht leicht auszuführen sein wegen der Undurchlassigkeit der Luft und des Glases für derartige Strahlengattungen.

H. Goldstein. Ueber die Einwirkung von Kathodenstrahlen auf einige Salze⁴). — Wird Chlorlithium in einer evacuirten Röhre der Einwirkung der Kathodenstrahlen ausgesetzt, so phosphorescirt es mit heliblauem Lichte. Allmählich nummt das früber weise Salz dabei eine hehotrop- bis dunkelviolette Färbung an und in gleichem Maße läßt die Intensität des ausgestrahlten Phosphorescenzlichtes nach. Die Phosphorescenz und die Färbung treten im Allgemeinen um so leichter ein, je geringer die Gasdichte im Rohre ist. Die violette Färbung bleibt dem Salze, auch wenn die Bestrahlung aufhört, noch geraume Zeit nach dem Versuche. Goldstein bezeichnet sie daher als "Nachfarbe". Der Eintritt trockener Luft in das Vacuum beeinträchtigt die Haltbarkeit der Salzfärbung nur wenig, die geringste Spur von Luft-

¹⁾ Berl. Akad. Ber. 1894, S. 937-945.

feuchtigkeit läßt sie dagegen verschwinden. Wird die Feuchtigkeit dann wieder durch Erhitzen ausgetrieben, so kehrt die Nachfarbe nicht zurück, hierzu ist vielmehr eine erneute Bestrahlung erforderlich. Wird das violette Chlorlithium erhitzt, so nummt es zuerst eine fleischfarbene bis braunrothe Färbung an ("Erhitzungsfarbe" nach Goldstein) und bei fortgesetztem Erhitzen kehrt die ursprüngliche weiße Färbung zurück. Chlornatrium zeigt bei nicht sehr trockenem Salze blauweiße Phosphorescenz, bei trockenem Salz hellblaue, die allmählich in Violett übergeht. Die Nachfarbe ist gelb bis braungelb, die Erhitzungsfarbe dunkelblau bis blauviolett. Die für einige andere Salze beobachteten Färbungen sind folgende:

	Phosphorescenz	Nachfarbe	Erhitzungefarbe
Chlorkalium	blau	heliotrop	blau
Bromkalum	grunblau	blau	
Jodkalium	hellgrun	hellgrun	men.
Fluorkalium	grun	weifs	N
Kaliumearbonat	gelbgrün	dunkelblau	
Bromnatrium .	blauweifs	rosa	_
Bromlithium .	hellblau	dunkelgran	
Jodlithium	_	braungelb	
Jodrubidium .	gelbgran	gelblich	_

Außer bei den erwähnten Alkalisalzen wurden Nachfarben sonst nicht beobachtet, auch nicht bei den Salzen der alkalischen Erden. trotzdem diese so glänzende Phosphorescenzen zeigen. Die Beständigkeit der Nachfarben ist an freier Luft keine sehr große, vor Allem nicht bei den zerfliefslichen Lithiumsalzen. Im abgeschmolzenen Vacuumrohr halten einige Färbungen sich gut, andere nehmen auch hier ziemlich schnell ab. Ueber die eigentliche Ursache der Nachfarben will Goldstein keine definitive Hypothese aufstellen. Er liefert nur den Nachweis, daß nicht etwa Verunremigungen der Salze der Grund für die Veränderungen im Kathodenlichte sind, weil die gleichen Erscheinungen bei Proben verschiedener Herkunft eintraten. Auch die Zerstäubung des Kathodenmaterials ist ohne Belang, denn die Farbung wurde nicht beeinflufst, wenn die Aluminiumelektrode durch solche aus Stahl oder Nickel ersetzt wurde. Die Möglichkeit, daß eine Reaction der Salze mit dem Quecksilberdampf vorlag, wurde durch den Nachweis ausgeschlossen, daß die veränderten Salze kem analytisch erkennbares Quecksilber enthielten. Die Annahme

einer chemischen Veränderung der Salze, z. B. die Bildung von Natriumsubchlorid, hat sehr wenig Wahrscheinlichkeit für sich. Allerdings hat das bei der Elektrolyse des Chlornstrinms oder bei Erbitzung desselben mit metallischem Natrium entstehende Subchlorid die gleiche blaue Farbe wie das im Kathodenlicht gefärbte und dann erhitzte Salz. Aber - wenn das blaue Salz aus dem weisen durch Abgabe von Chlor entstände und dieses beim weiteren Evacuiren der Röhre abgesaugt wurde, wie könnte ohne Einleiten von neuem Chlor, nur durch Erhitzen, die Umsetzung zurückgehen? Dass das beim Erhitzen entstehende weiße Salz kein Chlorid, sondern vielleicht das Oxyd des Natriums sein könne. halt Goldstein für ausgeschlossen, da es bei neuer Bestrahlung genau die dem Chlorid charakteristischen Erscheinungen zeigt. Außerdem bemerkt Goldstein, daß das auf chemischem Wege erhaltene Subchlorid sich in Wasser unter Entwickelung von Wasserstoff lost, die gefarbten Salze losen sich aber genau so wie die ursprünglichen weißen. Der Zusammenhang mit den Phosphorescenzerscheinungen legt vielmehr den Gedanken nahe, daß es sich nur um eine Umlagerung der Moleküle in eine labile Gleichgewichtslage handelt, die allmählich, besonders beim Erhitzen, wieder in die alte stabilere - oder erst in eine Zwischenform — umgewandelt wird.

Raoul Pictet. Experimentaluntersuchung über den Einflufs der Temperaturerniedrigung auf die Phosphorescenzerscheinungen 1). — Glassihren mit Füllung von pulverformigem Schwefelcalcium, Schwefelbaryum und Schwefelstrontium wurden dem Sonnenlichte ausgesetzt und zeigten darauf im Dunkeln die bekannten Phosphorescenzerscheinungen. Wurden die Röhren aber nach der Belichtung in ein Kältebad gebracht (Stickstoffoxydul - 140° oder gekühlter Alkohol - 75°), so hefs die Phosphorescenz nach in dem Mafse, wie die Substanzen sich abkühlten, und zwar so schnell, daß nur eine Abkühlung der obersten Schicht der Pulverkörner erfolgt sein konnte. Bemerkenswerth ist, daß die ver-chiedenartigen Phosphorescenzen (blau, grün, orange) beim Erlöschen ausnahmslos zuletzt einen ockerartigen Ton aunahmen. Wenn die Röhren dann langsam wieder auf gewöhnliche Temperatur gebracht wurden, so stellte sich die Phosphorescenz genau in der ursprünglichen Stärke wieder ein. Es scheint also hieraus hervorzugehen, daß die Phosphorescenzerscheinungen durch einen Bewegangszustand der Moleküle bedingt sind.

¹⁾ Compt. rend. 119, 527-529.

Raoul Pictet und Michael Altschul. Ueber das Verhalten der Phosphorescenzerscheinungen bei sehr tiefen Temperaturen 1). - Eine Anzahl von Glasröhrchen, in denen Sulfide von Calcium, Strontium und Barvum eingeschmolzen waren, wurden eine Minute lang dem Sonnenlichte bei gewöhnlicher Temperatur ausgesetzt und sodann in einen doppelwandigen, mit Stickstoffoxydul gefüllten Cylinder eingesetzt. Nach vier bis fünf Minuten hatten sie dann die Temperatur von - 1000 erreicht, Wurden die Röhrehen darauf in einen Dunkelraum gebracht, so zeigten sie erst keine Phosphorescenz. Mit fortschreitender Erwarmung stellte sich dieselbe jedoch ein, ohne daß eine nochmalige Belichtung erforderlich gewesen wäre. Es ist also anzunehmen, daß die Erscheinung der Phosphorescenz auf gewissen Molekularerscheinungen der Körper beruht. Durch Abkühlung verringert man nach und nach die Wärmeschwingungen und im gleichen Maße ist eine Abnahme der Lichtwellen bemerkbar, bis zum gänzlichen Verlöschen der Phosphorescenz.

J. Dewar. Phosphorescenz und Lichtwirkung bei niederen Temperaturen 1). - Die Phosphorescenz und Fluorescenz beruhen beide darauf, dass Lichtwellen absorbirt, in dem betreftenden Körper in solche von größerer Wellenlänge umgewandelt und dann wieder emittirt werden. Der Unterschied zwischen beiden Erscheinungen besteht darin, daß bei der Fluorescenz die Absorption und Emission sich augenblicklich folgen, während bei der Phosphorescenz die Lichtenergie so zu sagen einige Zeit lang latent bleibt. Die Bedingungen für dieses Latenthleiben sind gunstiger bei tiefen Temperaturen als bei hohen, vermuthbeh wegen der größeren Unbeweglichkeit der Moleküle. Dewar beobachtete, daß die Lichtemission ausnahmslos durch Erwärmen gesteigert wird, daß aber die Fähigkeit, Licht einzusaugen, in der Kalte zunimmt. Bei Abkühlung auf - 80° oder noch besser auf - 200) wurden fast alle Substanzen phosphorescirend, auch solche. die bei gewöhnlicher Temperatur keine Spur von Phosphorescenz zeigen, wie z. B. Gelatine, Celluloid, Horn, Eltenbein, Paraffin, Eierschalen, Federn, Papier, Blumen, Milch u. s. w. — Besonders hervorzuheben ist die Phosphorescenz der Platinoevanide und der Ketone (Acetophenon, Aethylphenylaceton, Benzophenon u. s. w.), ferner von Asparagin, Hippursäure, Harnstoff, Creatin, Urethan, Succinimid, Triphenylmethan, Salicylsäure u. s. w. - Auch Wasser phosphorescirt, besonders im nicht ganz remen

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 386-388. - 1) Chem. News 70, 252-253.

Zustande, ebenso Kohlenwasserstoffe, Alkohole und Säuren. — Bemerkenswerth ist die Thatsache, daß von den Salzen nur die farblosen, nicht die gefärbten phosphoresciren. Ebenso verlieren Glas und Papier diese Eigenschaft durch Fürbung, desgleichen Alkohole durch Zusatz von Jod. Die Vermehrung der Phosphorescenz dürfte wohl auf eine Vergrößerung des Absorptionsvermogens in tiefen Temperaturen zurückzuführen sein. Daß eine Aenderung der Absorptionsverhältnisse in gewissen Fällen eintreten kann, beweist die Entfarbung von Quecksilberoxyd, Jodid and Sultid bei 80°.

Ernst Bandrowski. Ueber Lichterscheinungen während der Krystallisation 1). - Die schon mehrfach beobachteten Lichterscheinungen bei Krystallisationsvorgängen glaubt Bandrowski nicht den bisherigen Anschauungen zufolge aus dem Zusammenstof der Moleküle erklären zu sollen. Er nimmt vielmehr an. daß die elektrischen Ladungen der sich bei der Krystallisation zu Molekülen vereinigenden Ionen in Form elektrischer Funken ausgeglichen werden. Es müssen demnach solche Lichteffecte ulerall da auftreten, wo die elektrolytische Dissociation in einer Losung phitzlich und in hohem Masse herabgesetzt wird. In sangen Fällen will er in der That solche Lichterscheinungen "in walrhaft glänzender Arte beobachtet haben. Wenn z. B. eine ber gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Natriumchlorid mit der gleichen Menge Salzsaure vom spec. Gew. 1,12 verstot wird, so soll man beim Umschütteln ein Aufleuchten der Losung in blaugrünem Lichte bemerken, ja es sollen sogar stark hitzende, den elektrischen ähnliche Funken auftreten. Der Versich soll sich sogar zum Vorlesungsexperiment eignen, vorausgesetzt, adafs der Experimentator die richtige Concentration und Menge der Salzsäure durch Vorversuche ermittelt". [Dem Ref. and die Versuche niemals auch nur im Geringsten gelungen.] Benn Zurückdrängen der Dissociation durch Zusatz von Alkohol ist der Lichteftect geringer, aber dafür andauernder (einige Mianten lang!). Beim Kaliumchlorid und beim Kaliumbromid wurden ahnliche Beobachtungen gemacht. Weitere Forschungen auf diesem Gebiete verspricht der Verfasser in nächster Zeit zu veraffentlichen. R

¹⁾ Zeitechr. physik. Chem. 15, 323-326.

Photochemie.

G. Lemoine. Experimentaluntersuchung über den der chemischen Lichtwirkung entsprechenden Energieaufwand 1). - The Lichtabsorption in einem unter Einflus der Bestrahlung reagirenden Gemisch setzt sich zusammen aus der "physikalischen" Absorption, die statthaben wurde, auch wenn keine Umsetzung sich abspielte, und einer "chemischen" Absorption, die eine Umwandlung der Lichtenergie in chemische Energie darstellt. An einem Gemisch von Oxalsäure und Eisenchlorid in wässerigen Lösungen versuchte Lemoine die relative Größe dieser beiden Theile der Absorption experimentell festzustellen. Die physikalische Absorption wurde zunächst bestimmt als die Summe der Absorptionen in den beiden noch getrennten Lösungen oder richtiger als die Absorption in der Eisenchloridlosung allein, denn der Oxalsäurelösung erwies sich als nahezu vollkommen transparent Wurden dann die Lösungen zusammengegossen, so trat die photochemische Umsetzung ein und zu der physikalischen Absorptiot kam die chemische hinzu. Eine Messung der Summe beider Msorptionen ergab indessen das Resultat, daß die chemische Absorption höchstens den Betrag von einigen Zehntausendsteln der physikalischen erreichen kann. Lemoine schliefst daraus, dals keinesfalls etwa die zur Umsetzung von Oxalsaure und Esenchlorid nothige Energie durch das Light geliefert wird. Doese Reaction verläuft exothermisch und es ist wahrscheinlich, daß der Ansicht von Berthelot entsprechend, die Wirkung der Bestrahlung nur eine auslösende, so zu sagen katalytische ist. R.

Joly. Temperatur und photochemische Wirkung*). - Die eine Halfte einer orthochromatischen Platte wurde durch ein Gemisch aus fester Kohlensäure und Aether abgekühlt, die andere Halfte wurde durch heifses Wasser erwärmt. Die Platte wurde so einige Secunden der Belichtung durch ein Speetrum exponent. Es zeigte sich, dass die Empfindlichkeit gegen den rothen Theil des Spectrums bis zur Linie E durch die Abkühlung erheblichtenbegesetzt war, jenseits dieser Linie, bis weit ins Ultraviolett hinein, dagegen war kein Einfluss des Temperaturunterschiedes zu bemerken. Eine gewöhnliche, nicht orthochromatische Plattzeigte dieselbe Erscheinung, jedoch in schwächerem Maße. R.

¹⁾ Compt. rend. 118, 525 -528. — 1) Phot. Arch. 35, 279—280; Ref. — Chem. Centr. 65, II, 274—275.

H. Luggin. Veber eine lichtempfindliche Elektrode 1). --Wie schon früher Becquerel, benutzte Luggin als lichtempfindliche Elektroden Platinplatten, die im Cyansilberbade galvanisch versilbert und darauf in normaler Bromkaliumlösung galvanisch bromirt wurden. Em Polarisationen durch Stromentualine zu vermeiden, wurden die durch Belichtung erzeugten elektromotorischen Kräfte nicht mittelst Galvanometers, sondern mit einem Quadrantelektrometer gemessen. Als Elektrolyt diente in den meisten Fällen 1,0-normale Lösung von Bromkalium. Ein wesentlicher Kunstgriff zur Steigerung der Lichtempfindlichkeit besteht darin, daß die Elektroden vor dem Gebrauch im Dunkeln mit einer Kraft von etwa 1 Volt polarisirt werden. Die so behandelten Elektroden verändern ihr Potential bei andauernder schwacher Belightung nahezu proportional zur Belightungsdauer, bis ein für die Lichtstärke charakteristisches Maximum erreicht ist. Darauf nimmt das Potential ziemlich schnell wieder ab. Es lag der Gedanke nahe, daß die Aenderung des Potentials der Lichtstärke proportional sein würde, doch bestätigten die Versuche diese Vermuthung nicht, vielmehr ergab sich, daß für kleinere Lichtstärken die Empfindlichkeit der Elektroden eine relativ größere ist. Nicht minder auffallend, doch mit dem eben Erwähnten im Einklauge stehend, ist der Umstand, daß die Empfindlichkeit sogar für dieselbe Lichtquelle eine andere wird, wenn zwischendurch kurze Zeit mit einer stärkeren Lichtquelle belichtet wurde. Ein continuirlich wirkender Lichtstrahl scheint jedoch denselben Effect hervorzubringen, wie ein langsam intermittirender von gleicher durchschnittlicher Helligkeit. Es ergiebt sich also aus diesen Beobachtungen, daß die Empfindlichkeit einer Elektrode für dieselbe Lichtstärke je nach den Umständen eine recht verschiedene sein kann. Die Brauchbarkeit der Elektroden zu photometrischen Zwecken wird dadurch natürlich stark beeinträchtigt.

Max Roloff. Beiträge zur Kenntnis der photochemischen Wirkung in Lösungen 2). — Die Arbeit stellt einen Versuch dar, auf Grund der bisherigen Ergebnisse der Theorie der Losungen solche chemische Umsetzungen in wässerigen Lösungen zu untersuchen, bei denen die Lichtwirkung eine entscheidende Rolle spielt. Der erste der behandelten Fälle ist eine bereits von Eder 3) als lichtempfindlich erkannte Mischung der wässerigen Lösungen von Quecksilberchlorid und Ammoniumoxalat. Die nur unter der Ein-

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 385-393. — 2) Daselbst 13, 327-365. — 2) Wien. Akad. Ber. [2] 1679.

Jahrenber, f. Chem. u s. w. fur 1894.

wirkung des Lichtes verlaufende Reaction wurde von Eder durch folgendes Schema dargestellt: $2 \operatorname{Hg} \operatorname{Cl}_1 + \operatorname{C}_2 \operatorname{O}_4 (\operatorname{NH}_4)_2 = \operatorname{Hg}_2 \operatorname{Cl}_1 + 2 \operatorname{CO}_2$ 7- $2 \operatorname{NII}_4 \operatorname{Cl}_1$. Durch die Untersuchungen von Roloff ergab sich nun zunächst, daß hier nicht die undissociirten Moleküle in Wirkung treten, sondern daß eine Umsetzung zwischen den Ionengattungen vorliegt. Die nächste Frage, welche Ionen sich an der Reaction betheiligen, konnte durch eine Reihe von Versuchen dahin entschieden werden, daß die Wirkung des Lichtes sich als ein Austausch der elektrischen Ladungen zwischen den Mercurijonen und den Oxalsäurejonen darstellt, also dem

Schema: 2 Hg + C₂O₄ = 2 Hg + 2 CO₂ gemäß verläuft. Auf Grund dieser Erkenntniß unternahm Roloff sodaun den Versuch, durch Vermehrung der reagirenden Ionenmengen eine erhöhte Lichtempfindlichkeit des Gemisches zu erzielen. In der That konnte dieselbe auf den 3½ fachen Werth gesteigert werden, wenn an Stelle des Quecksilberchlorids das entsprechende Nitrat verwendet wurde. Die zweite von Roloff behandelte Lichtreaction ist die Einwirkung von Brom auf Oxalsäurelosungen, die sich zwar auch schon im Dunkeln abspielt, jedoch im Lichte erheblich beschleunigt wird. Die Untersuchung des Reactionsverlaufes bei Ausschluß der Lichtwirkung ergab auch hier als eigentlichen Grund der Umsetzung einen Austausch elektrischer Laduugen.

Das Oxalsäureion C.O. giebt seine beiden negativen Elektricitätsquanta an das Bro-Molekül ab, indem also Bromwasserstoffionen und freie CO,-Moleküle entstehen. Die Fähigkeit des Bromwasserstoffs, das noch vorhandene freie Brom anzulagern und dadurch an der Reaction zu verhindern, bedingt eine wesentliche Complication des Verlaufes. Die Anlagerung des Broms an den Bromwasserstoff und die verwandten Reactionen wurden von Roloff auf Grund des Massenwirkungsgesetzes in einem besonderen Abschnitte eingehend behandelt und qualitativ und quantitativ klargestellt. Nachdem so der Mechanismus der im Dunkeln verlaufenden Reaction in erforderlicher Weise aufgeklärt war, konnte die Frage in Angriff genommen werden, in welcher Weise der beschleunigende Einflufs des Lichtes sich darstellt. Die zu diesem Zwecke unternommenen Versuche machen es sehr wahrscheinlich, dafs die Inactivirung der Brommolckule durch Anlagerung an die allmählich entstehenden Bromionen im Lichte nicht denselben Betrag erreicht wie im Dunkeln, vermuthlich, weil durch die Belichtung auch die im Dunkeln inactiven Bry-Gruppen befähigt werden, mit den Oxalsäureionen zu reagiren. In zweiter Linie bewirkt die Bestrahlung auch eine Beschleunigung des Elektricitaszaustausches zwischen den reagirenden Ionen selbst, so daßs die Umsetzung im hellen Sonnenlichte etwa fünfmal so schnell verläuft wie im Dunkeln.

S. Rideal. Ueber den Jodkaliumzersetzungswerth des Sonnenlichtes in den Hochalpen 1). — Angesäuerte Jodkaliumlösungen
mittlen der Belichtung durch die Sonne ausgesetzt. Das ausgeschiedene Jod wurde mit Natriumhyposulfit titrirt. Die Verschiedenheit der Temperatur, sogar das theilweise Einfrieren der
Losung, wurde nicht in Rechnung gezogen. Die angeführte Zahlentabelle hat höchstens Interesse für die Meteorologie, ihre Zuverlassigkeit scheint vom chemisch-physikalischen Standpunkte aus
sehr zweifelhaft.

A. Richardson. Ueber die Zersetzung der Oxalsdure unter Enwirkung des Sonnenlichtes*). - Von Downes und Blunt und von Duclaux ist bereits früher beobachtet worden, dass die Ovalsäure sich bei Belichtung in wässeriger Lösung in Kohlensaure und Wasser spaltet. Dafs als Nebenproduct dabei Wasserstoff superoxyd auftritt, war ihnen aber entgangen. Richardson sponirte eine 5 proc. Lösung reiner Oxalsäure in Wasser fünf Tage lang dem Sonnenlicht und konnte nach dieser Zeit deuthote Spuren von Wasserstoffsuperoxyd darin nachweisen mit Itansaurelösung, Jodkalium und durch die Aether-Chromsäurereaction, die freilich im vorliegenden Falle nur unter besonderen Vorsichtsmaßregeln brauchbar ist. Als nothwendige Bedingung für die Superoxydbildung erwies sich die Anwesenheit einer ge-Lazenden Menge Sauerstoff; in luftdicht verschlossenen Gefäßen erfallt die Oxalsäure in Kohlensäure und Wasser. Um Klarbeit iber den Mechanismus der sich im einen und im anderen Falle abspielenden Reaction zu gewinnen, untersuchte Richardson zutachst das Verhalten von Oxalsäurelösungen im Dunkeln. Er fand in Vobereinstimmung mit früheren Beobachtern, dass verdünnte lasungen sich allmahlich zersetzen, concentrirte dagegen unzerwith halthar sind. Ein zerstörender Einfluß der sich bei ungeorgender Sterilisation bildenden Pilzvegetation war nicht zu benerken. Bei höheren Temperaturen (100°) bleiben die Lösungen witherer Concentration unverändert, eine kalt gesättigte Losung dagegen entwickelt reichlich Kohlensäure und Ameisensaure. Die Licitstrahlen, und zwar die blauen, nicht aber die rothen, be-

¹⁾ Chem. News 70, 90-91. - 1) Chem. Soc. J. 65, 450-470.

fördern die Reaction außerordentlich. Bei genügender Expositionsdauer wird die gesammte vorhandene Oxalsaure in Kohlensaure zerlegt, was durch besondere Versuche quantitativ festgestellt wurde. Em Zusatz von Schwefelsäure, der im Dunkeln ganzlich wirkungslos bleibt, beschleunigt die Umsetzung im Lichte erheblich, um so mehr, je concentrirter die Schwefelsäure ist. Besondere Aufmerksamkeit wurde auf die Bildung des Wasserstoffsuperoxyds verwandt. Bei völligem Ablauf der Oxalsäurespaltung verschwand das Superoxyd am Schlusse der Umsetzung wieder. auch wenn die genügende Menge von Sauerstoff vorhanden war. Sehr beeinflufst wird die Bildung des Superoxyds durch die Gegenwart von Schwefelsäure. Während die entstandene Menge sonst cine lange Zeit hindurch stetig ansteigt, erreicht sie in schwefelsaurer Losung sehr bald ein Maximum und nimmt von da an bis zu Ende der Reaction ab. Da Sauerstoff zur Bildung des Superoxyds erforderlich ist, wird dessen Entstehung befordert durch einen die Lösung durchstreichenden Sauerstoffstrom, behindert durch einen Kohlensäurestrom. Von der Concentration der Oxalsäure ist die Menge des Superoxyds ebenfalls abhängig. Die concentrirten Oxalshurelösungen zersetzen sich relativ weniger als die verdünnten und die dabei entstehende Menge Superoxyd ist ein kleinerer Bruchtheil (1/10) der nach der Gleichung: H. C. O. + 0, - 200, + H,0, geforderten, als bei verdünnten Lösungen (7/19). Wird der Oxalsäurelösung von vorn herein Superoxyd zugesetzt, so findet im Dunkeln auch bei Gegenwart von Schwefelsäure für gewöhnlich keine Umsetzung statt, nur bei 100° wird reichlich Kohlensäure entwickelt. Im Lichte wird das Superoxyd durch die Oxalsäure reducirt, wenn nicht genügend freier Sauerstoff für die Reaction: H₂C₂O₄ + O - 2CO₂ + H₂O vorhanden ist. Wird letzterer aber zugeführt, so bleibt die Superoxydmenge nahezu unangegriffen dieselbe. Bei der Zersetzung der reinen Oxalsäurelösung wird man also annehmen müssen, daß, so lange im Wasser genügender Luftsauerstoff gelöst ist, die Reaction nach dem Schema erfolgt: $H_2C_1O_4 + O_1 = 2CO_4 + H_2O_2$. Sowie aber ein Mangel an solchem eintritt besonders bei der durch Schwefelsaurezusatz stark beschlennigten Reaction - wird das Superoxyd zerlegt: $\Pi_2 \Omega_2 = \Pi_2 \Omega + \Omega_1$ und nunmehr zersetzt sich die Oxalsieure in Kohlensäure und Wasser: $H_1C_2O_4 + O = 2CO_2$ + H₂O. Das Auftreten eines Maximums der Superoxydmenge nach kurzer Zeit wird dadurch erklärlich. Zum Schlusse der Arbeit gieht Richardson eine neue Vorrichtung an zur Absorption von Kohlensaure durch Barytwasser.

R. Ed. Liesegang. Lichtempfindliche Nickelsalze¹). — Das unlösliche Nickeloxalat kann durch Zusatz von Kaliumoxalat zur Lösung gebracht werden. Diese Lösung wird lichtempfindlich, wenn organische Säuren (Citronensäure, Milchsäure) zugegen sind. Bei Gegenwart von Quecksilbernitrat wird das Kaliumnickeloxalat im Lichte schnell unter Schwärzung zersetzt. Oxalsäure, Ameisensäure und andere organische Säuren heben die Lichtempfindlichkeit des Kaliumnickeloxalat-Quecksilbernitratgemisches aber auf. Nickelacetat und Rhodanammon färben geleimtes Papier grün. Bei Belichtung nimmt die Färbung einen dunkleren Ton an. Eine reine Nickelacetatlösung zeigt die interessante Erscheinung der Krystallisationsbeforderung durch das Licht.

J. Wiesner. Einfluß der sogenannten chemischen Lichtintensität auf den Gestaltungsprocefs der Pflanzenorgane '). - Nach dem von Bunsen angegebenen photometrischen Verfahren mit lichtempfindlichem Papier wurde festgestellt, dass in unbelaubten Waldbeständen die Lichtintensität bereits stark geschwächt wird, und dass sie in belaubten Beständen auf einen schwachen Bruchtheil des ursprünglichen Werthes herabsinkt. Die immergrünen Gewächse schieben die zur Entwickelung das Licht gebrauchenden Knospen deshalb bis an die Peripherie des alten Laubbestandes vor, bei den im Winter entlaubten Bäumen können dagegen die Knospen auch an tiefer gelegenen Stellen zur Ausbildung gelangen, da der entlaubte Baum das zum Wachsthum erforderliche Licht durchläfst. Von Sträuchern und Kräutern können im Laubwalde nur solche gedeihen, die entweder ihre Knospen oder Blätter vor den Baumen entfalten oder die zur Entwickelung nur einer geringen Lichtmenge bedürfen (Cornus sanguinea).

J. J. Hummel. Lichtwirkung auf technische Farbstoffe 3). — Das zur Untersuchung dieser Frage eingesetzte Comité (Secretair J. J. Hummel) hat seine Versuche fortgesetzt und diesmal die gelben und orangefarbenen Farbstoffe in Betracht gezogen. Gefärbte Wolle- und Seideproben wurden dem Sonnenlichte mehrere Monate hindurch ausgesetzt und je nach der Stärke des Ausbleichens wurden die entsprechenden Farbstoffe eingetheilt in fünf Classen: sehr flüchtig, flüchtig, mäßig beständig, beständig, sehr beständig. Unter der ersten Classe sind eine ganze Reihe von Farbstoffen, die im Laufe eines Monats schon vollständig

^{&#}x27;) Phot Arch. 35, 83-84; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 884. — ') Wien. Akad. Ber. 102. I, 201; Naturw. Rundsch. 1894, S. 160—162. — ') Chem. News 70, 154—155, 169—170, 183—184.

verschwunden waren. Da eine Wiedergabe der Tabellen in Kürze nicht möglich ist, sei dieserhalb auf die Originalarbeit verwiesen. Als allgemeine Ergebnisse werden die folgenden angeführt. Unter den mehr oder weniger lichtunechten Farbstoffen befinden sich alle basischen Farbstoffe, alle Nitrophenole, ausgenommen Palatinorange (Ammoniumsalz des Tetranitro-y-diphenols) und alle hellen Gelbtone, die sich aus den natürlichen Farbstoffen ableiten mit Hülfe von Aluminium- oder Zinnbeizen, ausgenommen die Waufarben. Auch verhältnifsmifsig viel Azofarbstoffe finden sich in dieser Gruppe. Der deutliche Uebergang des Pikrinsäuregelbs in Orange ist schon länger bekannt und wird auf eine Reduction durch das Sonnenlicht zurückgeführt. Der ähnliche Uebergang des Aurantiaorange in Braun scheint noch nicht früher beobachtet zu sein. Unter den ziemlich beständigen bis sehr beständigen gelben Farbstoffen gehören die bei Weitem meisten der Gruppe der Azofarbstoffe an. Besonders wichtig sind diejenigen, welche die Salievlsäure als integrirenden Bestandtheil enthalten. Dieselben besitzen nicht allein die Fähigkeit, mit Chrom- und Aluminiumbeizen sehr beständige Lacke zu bilden, sondern häufig sind die Farben auch in hohem Grade lichtecht bei Abwesenheit von Beizen. Von Wichtigkeit ist die Bemerkung, daß die mit Aluminium geberzten Farben praktisch ebenso echt sind als die mit Chrombeizen fixirten, da die ersteren gewöhnlich leuchtender und reiner gelb sind. Die Zinnbeize scheint in Verbindung mit den meisten Azofarbstoften unvortheilhaft zu sein, so schätzenswerth sie auch bei den natürlichen Farbstoffen zur Hervorbringung von brillanten gelben und orangefarbenen Tönen ist, wahrscheinlich weil die ersteren für die reducirende Wirkung der Beize (Stannochlorid) zugänglich sind. Die Azooxyfarben sind sehr lichtecht. Obwohl sie auf Wolle fleckige Färbung erzeugen, eignen sic sich sehr gut für Seide und Baumwolle. Ebenfalls interessant ist die kleme Gruppe der Tartrazm enthaltenden Farbstoffe, die sich durch Lichtechtheit und brillante und reine Tone auszeichnen. Alizarinorange ist chenfalls als sehr haltbar hervorzuheben, im Gegensatz zu den sonstigen Alizarinfarben. Von den natürlichen gelben Farbstoffen sind aufser dem Wau auffallend wenige lichtecht, und zwar nur die mit Chromberzen erhaltenen olivengelben Tone. Die allgemein verbreitete Meinung, daß die aus dem Kohlentheer gewonnenen Farbstoffe meht so haltbar seien als die natürlichen, wird durch die vorliegenden Versuche also durchaus widerlegt. Mit viel größerem Rechte kann man gerade das Gegentheil behaupten, besonders für die gelben und rothen Farbstoffe. R.

R. Ed. Liesegang. Nascirendes Silber 1). — Nach Annahme des Verfassers soll in der mit einem Entwickler versetzten Silberlösung das Silbersalz momentan reducirt werden, dagegen soll langgere Zeit verstreichen, ehe das suspendirte Silber aus der Lösung abgeschieden wird. Das Vorhandensein von Krystallisationsceratren befordert diesen letzteren Procefs natürlich erheblich, ind em sich die Silbermoleküle an ihnen zusammenballen. Bei der Entwickelung einer photographischen Platte würden die behelbt eten Stellen als solche Krystallisationscentren anzusehen sein.

R. Ed. Liesegang. Das latente Bild). - Von Kogelmann berechnet worden, dass ein isolirtes Bromsilberkorn einer Trockenplatte den mittleren Durchmesser 0,001 mm besitzt. Da der Durchmesser eines Bromsilbermoleküls auf 0,000001 mm geschätzt werden kann, so würde ein solches Korn 1000 Millionen Einzelmoleküle enthalten. Wenn nach Kogelmann nur 1 1000 des in der Trockenplatte vorhandenen Bromsilbers durch das Licht verändert wird, so besagt dies also, daß nur die Oberfläche emes Kornes eine chemische Umwandlung erleiden kann. Hierfür spricht auch der Umstand, daß die Ennwirkung von Ferribromid das latente Bild zerstort, denn die Lösung desselben kann nur an die Oberfläche, nicht aber ins Innere des Kornes gelangen. Liesegang glaubt nun, dass aus diesem Grunde eine chemische Theory nicht allein im Stande ist, den Uebergang des latenten in das sichtbare Bild zu erklären, sondern daß noch eine fermentartige Wirkung der an der Obertläche des Kornes liegenden Moleküle auf die inneren bei dem Reductionsvorgang hinzukommen mufs.

schen Entwickelungstlüssigkeiten 3). — Der nach dem Schema 2Hg Br + R + H $_2$ O = 2Ag + 2 HBr + RO verlaufende Procefs der Entwickelung einer photographischen Platte läßt sich als ein sa.vamscher Vorgang auffassen. Das Ag Br wirkt als Oxydationsmittel, indem es negative Br-lonen in die Lösung entsendet und seine positiven Åg-Ionen zu entladen sucht. In der Spannungsteilie der Oxydationsmittel würde es zwischen Kaliumferrooxalat und Natriumsulfit zu stehen kommen. Ein Zusatz von Bromkalium setzt die elektrolytische Dissociation des Bromsilbers herab,

G. Bredig. Die elektromotorische Reihe der photographi-

Phot. Arch. 35, 129—133; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 1074. — 2) Daselbat. 8, 305—308; Ref. Chem. Centr. 65, II, 907—908.
 Maandbl. f. Natura. 19, 56--59; Ref.: Chem. Centr. 66, I, 307.

vermindert also die Ionenzahl und verlangsamt damit den Process der Entwickelung, was in der photographischen Technik schon seit längerer Zeit bekannt ist und benutzt wird. Die Wirksamkeit einer Entwickelungsdüssigkeit auf das Bromsilber ist durch den Potentialunterschied zwischen Bromsilber und dem Entwickler bedingt. Je größer dieser Unterschied ist, desto energischer wirkt der Entwickler, und die Brauchbarkeit eines solchen läst sich also sehr einfach durch eine Messung seines Potentials gegen die Losung zahlenmäßig ausdrücken. Ist das Potential des Entwicklers kleiner als dasjenige des Bromsilbers, so findet naturgemäß keine Entwickelung statt, es kann im Gegentheil das Bromsilber dann regenerirt werden. Daß die Concentration, mit der ein Entwickler angewendet wird, von erheblichem Einfluß sein kann, ist nach dem Vorhergehenden selbstverständlich. R.

R. Ed. Liesegang. Zur Theorie der chemischen Entwickelung!). — Unbeliehtetes Bromsilber schwärzt sich im Entwickler, wenn es mit metallischem Silber in Berührung gebracht wird. Hieraus ist nach Ansicht des Verfassers zu erklären, das bei zu langer Entwickelung einer beliehteten Platte Verschleierung eintritt. Das an den behehteten Stellen durch die Entwickelung gebildete metallische Silber wirkt auf die benachbarten unhelichteten und daher für gewöhnlich vom Entwickler meht angegriffenen Bromsilbermoleküle reducirend unter Bildung von Silberbromür, das nunmehr vom Entwickler weiter zu Silber umgewandelt wird. Das neue Silberatom wirkt auf die nächsten Bromsilbermoleküle ein und so findet eine allmähliche Vermischung der Grenzen zwischen den belichteten und unbelichteten Theilen statt. Liesegang glaubt, dass diese Theorie einer Erklärung durch galvanische Vorgänge vorzuziehen sei.

R. Ed. Liesegang. Entwickler für Eisenovalatbilder. — Auf Papier belichtetes Ferrioxalat und Kaliumferrioxalat werden gleichmäßig zu Ferrosalzen reducirt. Ein wesentlicher Unterschied zeigt sich aber bei Behandlung mit p-Amidophenol. Die Ferrioxalatbilder werden hierdurch an den unbelichteten, die Kaliumferrioxalatbilder an den belichteten Stellen kräftig hla gefärbt. Die Ferrioxalatbilder sind daber viel intensiver als die anderen. Ferrocyankalium ist für Kaliumferricitratbilder ein brauchbarer Entwickler, die belichteten Stellen werden hierdurch intensiv blau gefärbt, die unbelichteten sollen weiß

¹) Phot. Arch. 35, 81, 88; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 884. — ¹) Phot. Arch. 35, 113—115; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 982.

bleiben. Für Ferrioxalatbilder ist Ferrocyankalium weniger geeignet, die unbelichteten Stellen werden zwar tiefblau, doch erschemen auch die belichteten schwach blau verindert. Kaliumdiehmmat fürbt das Ferrioxalatpapier an den behehteten Stellen
grun, die nicht belichteten bleiben farblos. Werden die Ferrioxatatbilder im unentwickelten Zustande einige Tage im Dunkeln
außewahrt, so verlieren die belichteten Stellen die Fähigkeit,
Sibersalze zu reduciren. Das Ferrooxalat scheint durch den Luftsauerstoff wieder in Ferrioxalat überzugehen.

R. Ed. Liesegang. Zur Chemie der Entwickler 1). — Die von Liesegang aufgestellte Hypothese, daß die aromatischen Entwickler zerfallen unter Abspaltung von Wasserstoffsuperoxyd und Hydrazin oder Hydroxylamin, ist von Lumière und Seyewetz dadurch widerlegt worden, daß keines dieser Zerfallproducte in der Entwickelungsflüssigkeit nachgewiesen werden konnte und dadurch, daß auch die Art der Entwickelung eines Gemisches von Benzol und Hydroxylamin verschieden ist von der des p-Amdophenols. Liesegang bemerkt dem gegenüber, daß er sich den Zerfall vielmehr nach Art der elektrolytischen besociation denkt.

R. Ed. Liesegang. Entwickler für Bromsilbergelatine 3). -Als Entwickler für Trockenplatten sind brauchbar: Mischungen sus Ferrosulfat und o-Amidophenol, aus Ferrosulfat und Natriumcarbonat, aus aromatischen Entwicklern und Natriumcarbonat, 108 Ferrosulfat und Natriumsulfit. Nicht brauchbar sind: Die Sulfoderivate des Dihydroxylamins und des Hydroxylamins, das Phavihvdrazinsulfosaure Kali und Stannosalze. Es ist vortheil-Lidt, Bromsilberplatten durch Behandeln mit zwei getrennten Lösingen zu entwickeln. Erstens sind die Entwickler dann haltbarer und zweitens kann man auch unlösliche Stoffe als Entwickler beautzen. Wird ein Bromsilberbild erst in Natriumcarbonat, dann in Ferrosulfat gebracht, so entsteht auf der Platte ein Niedersellag von Ferrocarbonat, das noch kräftiger wirkt als Kalium-Ein etwa in der Schicht gebildeter Niederschlag kann durch Auswaschen mit Sauren leicht wieder entfernt werden. R.

Gebr. Lumière und Seyewetz. Ueber eine neue Classe von Entwicklern 3). — Als Entwickler werden empfohlen: Phenyl-

Phot. Arch. 35, 369—371, 385—387, Ref.: Chem. Centr. 66, I. 307.
 Phot Arch. 35, 115—117; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 983.
 Phot. Arch. 35, 291—293; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 907.

hydroxylamin sowie p- und o-Tolylhydroxylamin, die aus dem Hydroxylamin entstehen, indem em Wasserstoffatom durch aromatische Radicale ersetzt wird. Vor den isomeren Amidophenolen haben diese Entwickler den Vorzug, daß sie nicht nur wie jene in alkalischer, soudern auch in rein wässeriger Lösung Verwendung finden können.

R.

G. A. Le Roy. Ueber die Entwickelung des latenten photographischen Bildes durch die Alkalisuperoxyde 1. — Die reducirenden Eigenschaften der Superoxyde in wässeriger Lösung können zur Entwickelung photographischer Platten benutzt werden. Doch ist zu bemerken, daß die Wirkung der Alkalisuperoxyde derjenigen der anderen in der Photographie gewöhnlich benutzten Entwickler bedeutend nachsteht. Die Expositionszeit der Platten muß verlängert werden und überdies wird das entwickelte Bild, das aus einem Gemisch von metallischem Silber und Silberoxyd besteht, beim Fixiren in Hyposulfit- oder Sulfocyankaliumlosungen wieder geschwächt.

R. Ed. Liesegang. Neue Entwickler für Eisenchloridbilder 1). - Eisenchloridpapier wird durch Belichtung entfärbt in Folge der Reduction des Chlorids zu Chlorür. Die Entwickelungsmethoden berühen auf dem verschiedenen Verhalten der beiden Salze gegen die Entwickler. Durch salzsaures Paraamidophenol und Hydrochinon wird das unbelichtete Ferrisalz blauschwarz gefärbt. während das Ferrosalz an den belichteten Stellen unverändert bleibt. Durch Behandlung mit Wasser wird letzteres berausgelost, die durch den Entwickler geschwärzten Stellen werden nicht veründert. Diamidophenol und Rhodansalze fürben die unbelichteten Stellen purpurroth, doch wird die Farbe durch Wasser wieder ausgewaschen, die Reaction ist also praktisch nicht zu verwenden. Ammoniummolybdat giebt mit dem Eisenchlorür eine tiefbraune Farbung, mit dem Eisenchlorid einen weißen Niederschlag. Beim Auswaschen mit Wasser wird der braune Farbstoff aufgelöst und an den nicht belichteten Stellen niedergeschlagen, so daß sich das Bild umkehrt. Das Umgekehrte findet bei Verwendung von Fluorescein statt. Dieses giebt mit Eisenchlorid einen rothschwarzen Niederschlag, der beim Auswaschen auf die belichteten Stellen übergeht, so daß ein umgekehrtes Bild entsteht. Methylviolett fürbt sowohl die belichteten wie die unbelichteten Stellen violett, allerdings mit verschiedener Intensität, doch sind die Tonunter-

¹⁾ Compt. rend. H9, 557. — 3) Phot. Arch. 35, 33—34; Ref.: Chem. Centr. 65, L. 555—536.

schiede für eine praktische Verwendung zu gering. Ammoniumvanadat färbt die belichteten Stellen olivengrün. R.

R. Ed. Liesegang. Lichtgerbung). — Die beim Lichtdruckverfahren, Kohledruck u. s. w. als lichtempfindliche Substanz verwendete Chromgelatiue hat den Nachtheil, daß sie stets frisch dargestellt werden muß, da sie bei längerem Liegen auch im Dunkeln ihre Quellungsfähigkeit verliert. Die Versuche des Verfassers, eine von diesem Nachtheile freie Substanz als Ersatz zu finden, sind bisher erfolglos geblieben. Nur das Bromsilber könnte in einigen Fällen verwendbar sein.

Izarn. Nene Verwendung der Chromgelatine²). — Der Verfasser hat die Bemerkung gemacht, daß ein Chromgelatineüberzug Silberspiegel gegen die Einwirkung der atmosphärischen Gase, besonders gegen den Schwefelwasserstoff schutzt. Er hat deshalb Versuche angestellt, die Spiegel der Teleskope zu gelatiniren und dadurch haltbarer zu machen. Nach den Beobachtungen der Sternwarte zu Toulouse hat sich dieses Verfahren in hervorragendem Maße bewährt.

R. Ed. Liesegang. Neue Fixirsalze 1). - Liesegang theilt Beobachtungen mit über eine Anzahl von Stoffen, die in der Photographie zum Fixiren, d. h. Herauslösen des unzersetzten Silberhalogens aus der Platte, zu verwenden sind. Methylamin bietet keine wesentlichen Vorzüge vor dem Ammoniak. Thiosinamin löst Chlorsilber nach Valenta im gleichen Mafse wie Fixirnatronlosung. In concentrirten Rhodanaluminiumlösungen ist Chlorsilber sehr leicht löslich, beim Zusatz von Wasser fällt es wieder aus. Bei Zusatz von Salzlösungen wird Rhodausilber abgeschieden. Rhodanammonium und der isomere Sulfoharustoff lösen Chlorsilber gleich gut, wenn ihre Lösungen concentrirt sind. Durch Wasserzusatz fällt das Chlorsilber aus der Rhodanammoniumlösung wieder heraus, aus der Sulfoharnstofflösung dagegen nicht. Cvanamid und sulfocyansaures Guandin lösen Chlorsilber nicht. Natrumxanthogenat löst Chlorsilber und Bromsilber, sulfocarbonsaures Natron dagegen löst die beiden Haloide nicht. R.

R. Ed. Liesegung. Rhodanammon, Sulfocarbamid and Thiosinamin 1). Wie bereits mitgetheilt wurde (s. vorst. Ref.), ist das Rhodanammonium als Fixirmittel nicht zu gebrauchen, weil es beim Verdunnen mit Wasser das Chlorsilber wieder ausfallen

Phot. Arch. 35, 65 - 67; Ref. Chem. Centr. 65; I, 798; — *) Compt. rend. 118, 1314—1315. — *) Phot. Arch. 35, 17—20; Ref., Chem. Centr. 65, I, 447. — *) Phot. Arch. 35, 97—98; Ref., Chem. Centr. 65, I, 896.

läst. Sulfoharnstoff hat diesen Nachtheil zwar nicht, bei Gegenwart von Silbermtrat entsteht jedoch ein voluminöser weiser Niederschlag, was beim Auscopirprocess störend wirkt. Thiosinamin verhält sich wie Sulfoharnstoff, die entstehende Fallung ust jedoch im Ueberschuss von Thiosinamin, Silbernitrat und auch von Wasser leicht löslich. Der Verwendung des Thiosinamians als Fixirmittel steht also nichts entgegen.

J. M. Eder. Kallitypie, Similiplatinprocess). — Die chemische Umsetzung bei Belichtung des mit Silberoxalat und Ferroxalat präparirten "Kallitypiepapier II" von Nicol soll nach dem Gleichungen verlaufen: Fe₂(U₂O₄)₃ = 2 FeU₂O₄ + 2 CO₂, 2 FeU₂O₄ + Ag₂C₂O₄ = Fe₂(U₂O₄), + 2 Ag, so daß also schließlich Silberausgeschieden wird. Die Entwickelung erfolgt durch Kaliumoxalat, welches das belichtete Silberoxalat kräftig reducirt. Das Similaplatinpapier von E. Boildin wird in ähnlicher Weise hergestellt durch Präpariren mit Silberoxalat und Natriumferrioxalat. Die Lichtroaction verläuft hier in ganz analoger Weise, die Entwickelung erfolgt durch heiße Wasserdämpfe. Beide Processe sind dem der Platinotypie ganz analog und ebenso wie dort beförderm die Alkalioxalate die secundäre Reaction des Metalles. R.

E. Valenta. Versuche über den praktischen Werth des Similiplatinpapiers und Nicol's Kallitypiepapier?). — Das Similiplatinpapier von Boidin wurde unter einem Negativ so lange basclichtet, bis die tiefsten Schatten rothviolett erschienen, und dann mit heißem Wasserdampf behandelt. Fixirt wurde mit einer Losmig aus 1000 g Wasser, 80 g Fixirnatron und 20 bis 40 ccm 1 proge Goldchloridlösung. Die blauschwarzen Bilder stehen hinter dem Platinotypien weit zurück in Wärme des Ions und Wiedergabs der Halbtone. Das Kallitypiepapier Nr. 2 von Nicol liefert genach Behandlung beim Entwickeln blauschwarze oder purparrothe Tone. Auch hier liefsen die erhaltenen Copien vieles zu wurschen übrig.

R. Ed. Liesegang. Platintonung³). — Der Process der Platintonung besteht darin, dass alles Silber der Copie durch Platin ersetzt wird nach der Gleichung: 4 Ag + PtCl₄ — 4 Ag Cl₄ + Pt. Die Deckkraft der 194,4 Thle. Platin ist nun aber nicht so groß wie die von 4 · 108 = 432 Thla. Silber. Man muß also, um nicht zu schwache Bilder zu erlalten, eine sehr kräftige

Phot. Corr. 1892; Dingl. pol. J. 291, 95—96. — 1 Phot. Corr. 1892;
 Dingl. pol. J. 291, 96
 Phot. Arch. 35, 241—242; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 541.

Silbercopie verwenden. Ist die fragliche Silbercopie nicht stark genug, so kann man dieselbe verstärken durch Eintauchen in eine Lösung mit Silbersalz mit einem Entwickler, aus der nascirendes Silber ausgeschieden wird. Das letztere schlägt sich auf den mit Silber bedeckten Stellen der Copie nieder, weil diese bei der Ausscheidung so zu sagen als Krystallisationscentren wirken. R.

R. Namias. Ueber das Tonen von photographischen Silberbildern mit den Ferrocyaniden der Metalle 1). — Dieser Tonungsprocese spielt sich in zwei Phasen ab. Die erste besteht darin, dass das metallische Silber des Silberbildes beim Eintauchen in eine Lösung von Ferricyankalium dieses Salz zu Ferrocyankalium reducirt unter gleichzeitiger Bildung von Silberserrocyanid nach der Gleichung: $2 \text{ Ag}_2 + 2 \text{ K}_6 \text{ Fe}_2 \text{Cy}_{12} = 3 \text{ K}_4 \text{ Fe} \text{Cy}_6 + \text{Ag}_4 \text{ Fe} \text{Cy}_6$. In der zweiten Phase des Processes wirkt das Kaliumserrocyanid auf ein vorhandenes Salz eines anderen Metalles ein unter Bildung eines färbenden Metallserrocyanides. Das Silberserocyanid bleibt hierbei unverändert. Je nach der gewünschten Färbung kann man in der zweiten Phase der Tonung verwenden: Uran-, Ferri-, Kupser- und Molybdänsalze. Nähere Vorschriften für die einzelnen Fälle werden in der Originalarbeit angegeben.

F. E. Ives. Die Lumière - Lippmann'sche Farbenphotographie 2). - Ives hat ein Photochromoskop erfunden, das farbige Bilder in der Weise reproducirt, dass je eine bei grüner, gelber und rother Beleuchtung des Objectes aufgenommene und mit entsprechender Farbung gedruckte Platte dem Auge durch Spiegelung gleichzeitig sichtbar gemacht werden. Er hebt hervor, daß sein Verfahren der farbigen Reproduction den Aufnahmen von Lippmann und Lumière überlegen ist. Dieselben benutzen bekanntlich nur eine einzige Platte, auf der stehende Lichtwellen erzeugt werden und so die Farben dünner Blättchen hervorrusen. Für reine Spectralfarben sind beide Verfahren ausreichend, doch versagen sie bei der Wiedergabe von Mischfarben, indem sie leicht einzelne Töne derselben auslassen. Ives glaubt ihnen daher keine so günstige Zukunft voraussagen zu sollen wie seinem eigenen Verfahren, das nebenbei noch den Vorzug größerer Einfachheit in der technischen Herstellung besitzt. R.

Bayer, Ind.- u. Gew.-Bl. 26, 529-530; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 792.
 J. Frankl Inst. 147, 16.

Elektrochemie.

Allgemeines.

G. Johnstone Stoney. Teber das Elektron oder Atom de Elektricität!). — Stoney beansprucht die Priorität für den Gedanken an eine atomistische Theilung der Elektricität gegenwei Helmholtz. Dem Referenten scheint es jedoch so, als ob der Verfasser nicht die Untheilbarkeit einer solchen Ioneneinzelladus ausgesprochen hat, sondern es nur für praktisch hält, die steinmer gleiche Elektricitätsmenge als Mengeneinheit anzunehmer Wir haben hier also eher einen Vorläufer für die elektrochemiste Einheit der Elektricitätsmenge, lediglich mit dem Unterschieße, daß Stoney die Ladung eines Einzelions meint, während mat ist der Elektrochemie aus einfachen Gründen die Ladung eines Grammions nimmt (1 F = 96540 Coulomb).

W. Nernst. Methode zur Bestimmung von Dielektrichts constanten 2). - Die Dielektricitätsconstante einer Substanz 1st neben der elektrischen Leitfäligkeit die wichtigste Constante für das elektrische Verhalten einer Substanz und daher besonders zut zur Charakterisirung von Substanzen geeignet. Als Thelektrichtste constante definiren wir am einfachsten das Verhältnifs der Capacitaten zweier gleicher Condensatoren, von denen der eiste mit der dielektrischen Substanz, der zweite mit der Normalsubstanz (Luft) gefüllt ist. Da die Dielektricitätsconstante sich im Verhältnifs von beinahe 1:100 ändern kann, so dürfte sie auch ba die analytische Untersuchung von Flüssigkeitsgemischen häufig von größerem Vortheil sein können, als etwa die Aenderungen von Brechungsindex und Dichte. Die Methode beruht auf der Anwendung der Wheatstone'schen Brücke für Wech-elstrombei welcher nicht nur die Widerstandsproportion zum Schweigen des Telephons erforderlich ist, sondern auch bezüglich Selbstinduction and Capacitat gleichzeitig noch entsprechende Proportionen erfüllt sein müssen. Es ist auch möglich, zwei Zweige der Brücke etwa durch reine Condensatoren zu ersetzen. Während nun bei leitenden Flüssigkeiten die Condensatormethode zur Bestimmung von Dielektricitätsconstanten bisher versagte, kann man in der Condensatorbrücke einem durch Leitfähigkeit leck gewordenen Condensator im anderen Brückenzweige ebenfalls einen lecken Condensator gegenüberstellen, dem man die Leitfaligkeit

⁴⁾ Phil. Mag. 38, 418-420, - 4) Zeitschr. physik. Chem. 14, 622-663.

durch einen künstlichen Nebenschlufs ertheilt. Es ist dann außer der Capacitätsabgleichung noch eine Widerstandsabgleichung vorzunehmen, um ein vorzügliches Telephonmmimum zu erhalten. Man kann also bei einer Messung gleichzeitig Leitfähigkeit und Dielektricitätsconstante erhalten. Was die Herstellung der Apparate betrifft, so mufs hier auf das Original verwiesen werden und seien nur die Hauptpunkte hier erwähnt. Die Wechselstrome für die Brücke werden mit Hülfe eines kleinen Inductoriums erzeugt, das eine ziemlich hohe Unterbrechungszahl, 1000 bis 1500 Schwingungen, besitzt und ziemlich hohe Spannung giebt; als Unterbrecher dient eine lose gespannte Saite, die kemen Ton von bestimmter Höhe, sondern em Rasseln giebt. Als Verzweigungswiderstände dienen zwei Glasröhren mit Magnanmilosung (einem Elektrolyten von sehr kleinem Temperaturcoefficienten) gefüllt. In den beiden anderen Zweigen der Wheatstone'schen Brücke wird je ein Melscondensator mit veränderlichem Nebenschlufs augewandt. Die Mefscondensatoren bestehen jeder aus zwei parallelen Messingplatten, zwischen welche Glasplatten geschoben werden können, die die Capacitat auf das Drei- bis Vierfache zu vergrößern gestatten. Als variable Nebenschlüsse dienen ebenfalls Glasröhren mit Magnaninilosung, und zwar ist auf jeder Seite eine enge Röhre mit verschiebbarem Draht für schlecht leitende und eine etwas weitere Röhre mit verstellbarer Plattenelektrode für besser leitende Lösungen vorgesehen. Als dielektrischer Trog dienen kleine Nickelcondensatoren mit Ebonitdeckel, die nur wenige Cubikcentimeter Flussigkeit fassen. Dieser Trog wird abwechselnd dem einen und dem anderen Mefscondensator zugeschaltet; die Versuchsanordnung ist sonst völlig symmetrisch. In weiteren Abschnitten werden eingehend behandelt: Einige Abanderungen der Versuchsanordnung, Verwendbarkeit des Apparates zur Bestimmung der elektrischen Leitfalugkeit, Besprechung der Fehlerquellen, Emflufs der galvanischen Polarisation, absolute Bestimmung von Dielektricitätsconstanten, Messungen, Vergleich mit der elektrometrischen Metnode. Bs.

Charles Thwing. Eine Beziehung zwischen Dielektricitätsconstante und chemischer Constitution des Dielektricums¹). — Zur Messung der Dielektricitätsconstante folgt Verfasser einer Idee von Hertz, welche auf der Resonanz elektrischer Schwingungen beruht. Haben zwei Systeme dieselben Selbstinductionen, so werden auch ihre Capacitäten gleich sein, so lange die beiden

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 286-300.

Systeme mit einem dritten in Resonanz stehen. Die Methode verwendet einen primären Kreis mit variablem Luftcondensator und Inductorium und einen secundüren, dessen variabler Condensator durch den Mefscondensator ersetzt werden kann. Die Resultate der zahlreichen Messungen werden tabellarisch wiedergegeben. Da die vom Verfasser für Mischungen von Wasser mit einigen Alkoholen u. s. w. singuläre Punkte aufweisen, glaubt Verfasser an die Existenz bestimmter Hydrate, die diesen Punkten entsprechen würden. Verfasser versucht ferner die Dielektricitätsconstante als additive Größe zu erweisen und berechnet sie nach der Formel:

$$K=\frac{D}{M}(\alpha_1 K_1 + \alpha_2 K_2 + \cdots).$$

Hier bedeutet D die Dichte, M das Molekulargewicht, α_1 und α_2 die Anzahl von Atomgruppirungen derselben Art, K_1 und K_2 die Dielektricitätsconstanten derselben. Die letzteren werden an einfachen Verbindungen bestimmt. Es ist dann:

$$K_C = 31,2$$
 $K_O = 41,2$
 $K_H = 2,6$ $K_{OH} = 1356,0$

Bei festen Körpern glaubt Verfasser gefunden zu haben, daß bei ihnen K gleich dem Product von K_R und dem Molekulargewicht sei.

Schwefel verlangt aber den Werth: $K_S = \frac{M.K_H}{2}$. Für Wasser

ergiebt sich $K_{\rm ber}=75.50$, $K_{\rm gef}=75.50$ bis 78.00. Der Ameisensäure wird die Formel OH-C-OH gegeben 1), womit Berechnung und Beobachtung allerdings übereinstimmen. Schwefelkohlenstoff hat die Constante 2,61 bis 2,30 (ber. 2,47), Schwefel 2,69 (ber. 2,58). Wasser, Eisessig, Zucker verhalten sich in festem Zustande so, als ob die Hydroxylgruppen, denen sie im flüssigen Zustande ihre großen Dielektricitätsconstanten verdanken, nicht vorhanden wären. Mr.

A. Pérot. Dielektricitätsconstante des Eises?). — Pèrot hat durch Messung der Wellenlängen elektrischer Schwingungen in Luft und Eis den Brechungsquotienten für elektrische Wellen und das Quadrat desselben, die Dielektricitätsconstante des Eises bestimmt. Bei früheren Versuchen ist ihm dabei ein Fehler untergelaufen, den er jetzt corrigirt und findet nunmehr:

$$n = \sqrt{K} = 1,43$$

 $K = 2.04$ Bs.

^{&#}x27;) Vgl. dazu auch die Studien von Nef. der eine ahnliche Formel der Ameisensaure zu vertheidigen sucht. — ') Compt. rend. 119, 601.

T. Beaulard. Dielektricitätsconstante des Glases!). — Die Dielektricitätsconstante eines Glases wird durch Ladung und Entladung desselben Condensators ohne und mit Glas bestimmt und besonders der Einfluß der Ladungszeit mit Hülfe einer an der Atwood'schen Fallmaschine angebrachten Vorrichtung studirt. Bs.

Leo Arons. Ueber die Dielektricitätsconstanten fester und optische Brechungsexponenten geschmolzener Salze²). — Arons kritismt zunächst die Arbeit Bouty's (JB. f. 1892, S. 436) über belektricitätsconstanten geschmolzener Salze, indem er nachweist, daß auch bei wesentlich besseren Mitteln die Methode wegen der zeitlichen Aenderungen der Dielektricitätsconstante große Schwierigkeiten bietet. Sodann wird eine Methode zur Bestimmung optischer Brechungsindices an geschmolzenen Salzen beschrieben, deren Resultate an solchen und einigen anderen Substanzen die folgenden sind:

KNO,				H ==	1,404	$KClO_n$ $n = 1$	1,397
Na NO.		,			1.455	NaClO,	1,439
JaNO,					1,498	8	1,962
Ag NO.					1,691	Paraffin	1,499
TINO,					1,746	Kolophonium	1,58
							Rs.

B. W. Stankewitsch. Experimentelle Beiträge zur Kenntniss der dielektrischen Polarisation von Flüssigkeiten 3). — Der Verfasser hat eine neue Modification der bekannten "Capacitätsmethode" zur Bestimmung von Dielektricitätsconstanten auszembeitet, die gewisse Vortheile bietet: Sie nimmt nur kleine Sabstanzmengen in Anspruch und gestattet auch Vergleichsversuche zwischen zwei verschiedenen Flüssigkeiten. Da aber der Inhalt der Abhandlung sonst eigentlich nur physikalisch Interessantes betet, moge dieser Hinweis genügen.

lteginald A. Fessenden. Leber die Messung der Dielektreititsconstanten von Wasser, Alkohol etc. 1). — Fessenden gasht, dass die hohen von Cohn n. Arons gefundenen Werthe der Dielektricitätsconstanten des Wassers, die mit dem Quadrate des Brechungsindex nicht stimmen, durch elektrolytische Capacität bevorgerusen und daher falsch sind.

W. C. Röntgen. Ueber den Einfluß des Druckes auf die Dukktricitätsconstante des Wassers und des Acthylalkohols). — Duch Rontgen und Zehnder) ist der Nachweis erbracht, daß

^{&#}x27;) Compt. rend. 119, 268-271. — ') Ann. Phys. 53, 95-108. — ') Da-ellet 52, 700-727. — ') Phil. Mag. 38, 567-568. — ') Ann. Phys. [2] 52, 593-603. — ') JB. f. 1891, S. 339.

bei 11 Flüssigkeiten die Aenderung des Brechungsvermögens bei Druckzunahme durchaus nicht der aus der Lorentz'schen Formel berechneten entspricht, sondern stets kleiner ist. Ebenso sind die bei Körpern mit hober Dielektricitätsconstante nach der Lorentz'-

schen Formel $\frac{K-1}{K+2}\frac{1}{d}=Const.$ zu erwartenden erheblichen

Aenderungen der Dielektricitätsconstante bisher nicht beobachtet worden. Beim Wasser z. B., wo K=80, d=1 and the Compressibilität = 50, 10-6 ist, mifste die Dielektricitätsconstante bei 800 Atm. Druck unendlich groß werden. Röntgen führte eine Anzahl von Messungen der Dielektricitätsconstante des Wassers nach dem von Overbeck!) angegebenen Verfahren aus, indem der Druck bis auf 500 Atm. gesteigert wurde. Es schien bei Druckzunahme eine kleine Vermehrung der Capacitat einzutreten, doch betrug diese sicher nicht mehr als I Proc. des Anfangswerthes. Der elektrolytische Widerstand des Wassers nahm dabei ab. Es schien möglich, daß benn Wasser ein Ausnahmefall vorlag, weil dasselbe nach einer früher von Röntgen geäußerten Ansicht durch Druckzunahme eine molekulare Veränderung erleidet, indem das Verhältnifs der Eismoleküle und der Wassermoleküle gegen einander verschoben wird. Diese Veränderung könnte die Dielektricitietsconstante möglicher Weise so beeinflussen. dafs die sonst zu erwartende Erhöhung derselben gerade commonsirt wird. Dafs bei einer anderen Substanz indessen genau dieselbe Compensation eintreten sollte, ist sehr unwahrscheinlich und deshalb bestimmte Röntgen auch die Dielektricitätsconstante des Aethylalkohols (99,8 Proc.) unter denselben Umständen. Hier nahm der elektrolytische Widerstand mit steigendem Drucke zu, die Aenderung der Dielektricitätsconstante bestand gerade wie beim Wasser aus einer kleinen Vergroßerung (weniger als 1 Proc.). Man kann also wohl mit Sicherheit behaupten: 1. dass die Lorentz'sche Formel nicht geeignet ist, die Variation der Dielektricitätsconstante mit einer Dichteänderung des Mediums darzustellen, und 2. daß die Aenderung der Dielektricitätsconstante mit der Temperatur nicht auf eine Venderung in der Dichte der betr. Flüssigkeit zurückgeführt werden kann.

A. Heydweiller. Ueber Villari's kritischen Punkt beim Nickel²). In Bezug auf die Wechselbeziehungen zwischen elastischen und magnetischen Eigenschaften haben die bisherigen Untersuchungen ergeben, das beim Eisen bei nicht zu starker

¹⁾ Ann. Phys. 17, 827. - 1) Daselbst [2] 52, 462-472.

Magnetisirung durch kleine Zugkräfte eine Vermehrung, durch kleine Druckkräfte eine Verminderung des magnetischen Momentes in der Richtung der elastischen Kraft hervorgerufen wird. Bei großeren Zug- oder Druckkräften kehrt sich die Wirkung um, während eine gewisse, von der Stärke der Magnetisirung abhängige Kraft keine Aenderung des magnetischen Momentes ergiebt. Die Curve, welche die Abhängigkeit der Magnetisirungsstärke des Eisens von einer in Richtung der Magnetistrung wirkenden Zugkraft darstellt, steigt also zunächst bis zu einem Maximum, um dann bis unter den Anfangsworth zu sinken. Der Punkt, in welchem sie diesen erreicht, nennt man mit Villari1) den kritischen Punkt. Diese Erscheinung ist in guter Uebereinstimmung unt der Wilhelm Weber'schen Theorie der Molekularmagnete. lliernach ist der jeweilige Gleichgewichtszustand der gruppenweise augeordneten Molekularmagnete ledigheh durch ihre gegenseitigen magnetischen Wirkungen bedingt, dagegen unbeeinflusst durch Richt- oder Reibungskräfte nicht magnetischer Natur. Innerhalb reder Gruppe sind mehrere Gleichgewichtszustände möglich und unter Einwirkung einer äufseren magnetischen Kraft von gewisser Große findet ein Umkippen einzelner Gruppen aus der emen t-lerbgewichtslage in eine andere statt, in der sie ein bedeutend größeres magnetisches Moment besitzen. So erklart sich das starke Ansteigen der Magnetisirungscurve bei einer bestimmten Große der magnetisirenden Kraft. Die Wirkung einer Zugkraft ist um vielleicht so zu denken, daß sie das Umkippen der Gruppen befördert, dagegen in Folge der mechanischen Deformation das magnetische Moment jeder Gruppe in der zweiten Lage vermindert. So lange also noch eine Anzahl von Gruppen in der ersten Lage vorhanden ist, wird eine Zugkraft das magnetische Moment vermehren können, während bei gröfserer magnetischer haft das verkleinernde Moment überwiegt. Mit dieser Theorie un Widerspruch stand nun die bisher gemachte Beobachtung, dals beim Nickel kein Villari'scher Punkt existirt, sondern daß stets durch Zugkräfte eine Abnahme der Magnetisirung erfolgt, grade wie bei sehr stark magnetisirtem Eisen. Hevdweiller was nun durch eine Reihe sorgfältiger Versuche nach, dass ein Ocher qualitativer Unterschied zwischen Nickel und Eisen nicht besteht, daß vielmehr das Nickel sich dem Eisen ganz analog verbalt und daß die Verschiedenheit lediglich eine quantitative 1st. Insofern das Verschwinden der Verstürkung durch Zug (im

Ann. Phys. [1] 126, 87 (1865).

Villari'schen Punkt) bereits bei viel geringerer Magnetisirungsstärke eintritt als beim Eisen.

P. Drude and W. Nernst. Ueber Elektrostriction durch freie Jonen 1). — Die Verfasser beschäftigen sieh mit dem theoretischen Problem der Beeinflussung eines Dielektrieums, wenn useinem Inneren zahlreiche punktformige positive und negative ladungen vorhanden sind. Als ein solches System haben wir uns eine elektrolytisch dissociirte Lösung zu denken. Aus der Clausius-Mossotti'schen Formel folgt, dass die Dielektricitatsconstante eines Mediums durch Compression desselben zunimmt: es muss daher das Dielektricum sich auch unter dem Einflusse einer Elektrisirung comprimiren. Es zeigt sich nun, daß aus vorliegenden Beobachtungen sich für die Elektrostriction Werthe ableiten lassen, die pro Grammmolekül eines binären aus zwe. einwerthigen Ionen bestehenden Elektrolyten in einer Anzahl Falle 8 bis 11 ccm betragen und etwa bis auf die Beobachtungsfehler gleich sind. Aus der Theorie folgt nun auch, dass die Elektrostriction nicht durch die Größe der lonen, sondern allem durch die absolute Größe ihrer Ladung gegeben ist. Als unterer Greuzwerth folgt aus einem Versuche, dass in einer 1 161-normaleu Lösung das elektrostatische Feld mindestens 20 000 Volt pro Centimeter betragen muís.

S. Tanatar. Zur Theorie der elektrolytischen Dissociation 2).— Tanatar versucht auf thermochemischem Wege eine Entscheidung darüber zu erlangen, ob die Dissociation eines Elektrolyten beim Uebergange von einer wässerigen Lösung zu eine kalkoholisch-wässerigen Lösung zurückgeht oder nicht. Die Versuche werden auf Salzsäure, Kaliumhydroxyd und Chlorkalmen ausgedehnt und die Resultate scheinen bei diesen doch schon in wässeriger Lösung fast vollig dissociirten Elektrolyten noch aus eine erhebliche Dissociationserhöhung zu deuten. Es dürfte dem nach wohl den Versuchen eine wesentlich andere Bedeutung zu Grunde liegen, als der Verfasser deuselben zuspricht.

Leitfähigkeit.

Ferdinand Braun. Ueber die continuirliche Elektricitätsleitung durch Gase.). — Im Auschlufs an die Arbeit von de Hemptinne "über die elektrische Leitfälugkeit der Flamme und

Daselbst, S. 117-123. —
 Daselbst, S. 117-123. —
 Daselbst 13, 155

der Gase" (JB. f. 1893, S. 177) veröffentlicht Braun seine früheren Beobachtungen über die Leitung in Gasen. Er ist zunüchst der Frage näher getreten, ob Gase im Moment ihrer Entstehung (Verbindung) die Elektricität zu leiten im Stande seien. Bei der Mengung von Stickoxyd mit Luft sowohl, wie bei schwacher Beleuchtung von reinem elektrolytischem Chlorknallgas war keinerlei merkliche Leitung nachweisbar. Dagegen ergab sich eine Leitung im Momente der Explosion von Gemengen aus Kohlenoxyd und Sauerstoff. Ebenfalls wurde eine schwache, aber deutliche Leitfähigkeit nachgewiesen, wenn Gase und Dämpfe auf 1000 bis 1200° erhitzt waren. Sehr erheblich war dieselbe bei Chlorammonium- und bei Jodkaliumdampf, deutlich auch bei Jod, Chlorwasserstoff und Ammoniak; nicht nachweisbar bei Wasserdampf, Kohlensäure und Untersalpetersäure. Auch über die Leitung der Gase einer Bunsenflamme werden einige Versuche angestellt.

Jules Garnier. Anwendung der Elektricität, um die Phasen gewisser chemischer Reactionen zu verfolgen 1). - In eine Röhre aus unschmelzbarer Erde brachte Verfasser zwischen zwei cylindrische Blocke aus weichem Stahl ein Gemenge von Holzkohle mit pulverisirtem Nickelovyd. Die Rohre wurde darauf in einem Koksfeuer erhitzt, während an die Stahlklötze 50 Volt Spannung augelegt wurden. Das Ampèremeter zeigte keinen Strom an. Erst nachdem 15 Minuten lang erhitzt worden war, stieg die Stromstärke allmählich, während die Spannung sank, bis bei ca. 50 Amp. eine Zeit lang Gleichgewicht existirte und scheinbar kein Widerstand mehr im Stromkreise vorhanden war. Nach einiger Zeit kehrte sich die Erscheinung um, der Strom sank wieder, die Spanning nahm zu, um bei ca. 45 Volts und 1 bis 2 Amp. Halt zu machen. Diese Veränderungen im elektrischen Strom entsprechen den chemischen Reactionen in dem Rohre. Das Nickeloxyd leitet sehr schlecht, daher ist die Spannung hoch und der Strom gering. In dem Mafse, wie das Oxyd reducirt wird und sich gut leitendes Metall bildet, steigt der Strom, und die Spannung sinkt. Mit zunehmender Nickelearbidbildung, welches schmilzt, nimmt auch der Widerstand der Masse wieder zu und das Amperemeter fällt, während die Spannung steigen muß. Ebenso konnte Verfasser bei einem Gemenge der Oxyde von Kupfer, Nickel und Eisen die einzelnen Phasen der Reduction der Metalle mit Hülfe des elektrischen Stromes genau verfolgen.

¹⁾ Compt. rend. 118, 588-589.

Verfasser glaubt hiernach, eine Anzahl von metallurgischen Operationen, besonders die Raffinirungen, auf Grund der sich bei diese Operationen vollziehenden Veränderungen der Composition, de eine Veränderung der Leitfähigkeit mit sich bringen, auch m Großen verfolgen zu können.

B.

F. Kohlrausch. Einige Formen von Tauchelektroden für Widerstandsbestimmung in Elektrolyten 1). — Es werden drei Typen von Tauchelektroden beschrieben, welche es ermoghehen. Leitfähigkeiten von Flüssigkeiten zu messen, ohne diesetben aus ihren Gefäßen oder Flaschen auszugießen. Die Resultate mit diesen Tauchelektroden sind unabhängig von der Form des Gefäßes, da die Stromlinien fast völlig innerhalb der Elektrodenhulle verlaufen. Die Zuleitung geschieht mittelst Glasdoppelcapillaren, die mit Quecksilber gefüllt werden. Mittelst der drei Typen von Tauchelektroden umfaßt man ein außerordentlich großes Gebiet von verschiedenen Leitfähigkeiten. Be

Meyer Wildermann. Die Methode von Kohlrausch in ihrer Anwendung zur Untersuchung der elektrischen Leitfäligkeit schwach dissociirter Stoffe?). — Der Inhalt der Arbeit umfafst folgende Capitel: I. Einleitung. Zweck der Untersuchung ist, die Kohlrausch'sche Methode der Untersuchung schlecht leitender Lösungen anzupassen. II. Herstellung von reinem wasserfreiem Alkohol. Derselbe wurde mit einer Leitfäligkeit von 0.4 bis 0.5 10-10 bei 180 benutzt. III. Aufbewahrungsgefafs und Verdunnungseinrichtungen, zur Erzielung von Lösungen mit diesem reinem Alkohol. IV. Widerstandsgefäß. V. Widerstände. Zur Verbisserung des Minimums werden als Vergleichswiderstände solche aufferaphit benutzt, die sich in der gewählten Ausführungsform als recht beständig erwiesen. VI. Versuchsanordnung. VII. Ausführung der Versuche. VIII u. IX. Resultate, die sich im Auszug nicht gut wiedergeben lassen.

Meyer Wildermann. Veber eine weitere Methode zur Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit schwach dissociirter Stoffe.). — Diese zweite Methode Wildermann's ist von W. Ostwald angegeben worden und beruht darauf, daß man den Einfluß, welcher durch Polarisation auf Widerstandsmessungen von Leitern zweiter Classe ausgenbt wird, auch auf die Weise vermeiden kann, daß man die Messungen mit einer hohen elektromotorischen Kraft ausführt, gegen welche die Gegenkraft der

Ann. Phys. 51, 346 350.
 Zeitsehr, physik Chem 14, 231 246.
 Daselbst, S 247-271.

schwachen Polarisation nicht mehr in Betracht kommt. Dann kann man Leiter zweiter Classe wie Drahtwiderstände messen. m nun trotz hoher Spannung nur eine sehr kleine Polarisation g erhalten, ist es erforderlich, mit hohen Widerständen zu wheiten, d. h. die Methode eignet sich besonders für schlecht leiternde Lösungen, anderenfalls hat man greignete Widerstandsgefrifse mit engen Capillaren anzuwenden. Wildermann benutzte since Batterie von 100 Clarkelementen als Mefsbatterie und ein whr empfindliches Wiedemann'sches Galvanometer als Strommesser. Bei Melsgefälsen mit Capillaren ist größte Sorgfalt auf gritadhehes Auslaugen der Gefälse, sowie auf die jedesmalige Reinigung der Capillaren zu verwenden. Will man eine große Auzahl von Verdinnungen im selben Gefalse untersuchen, so ist enc bequeme Veründerlichkeit der Galvanometerempfindlichkeit merläfslich. Vortheilhafter ist aber das Arbeiten mit verschiebrien Melsgefälsen. Wildermann hat sowohl wässerige Lüsungen with Bernsteinseure und Essignaure untersucht, wobei sich gute bereinstimmung mit der Kohlrausch'schen Methode ergab. als auch alkoholische Lösungen von Di- und Trichloressigshure. bei der Trichloressigsäure gelang es ihm, das Verdünnungsgesetz asch für eine alkoholische Losung nachzuweisen. Im Allgemeinen talt Wildermann wenigstens vorläufig doch die Kohlrausch'sche Methode auch für schlecht leitende Lösungen für die sicherste. Bs.

F. Kohlrausch. Ueber Widerstandsbestimmung von Elektrowen mit constanten oder mit Wechselströmen!). — Der Verfasser wendet sich gegen die Arbeiten von Wildermann über Leitfähngkeitsmessungen schlecht leitender Substanzen, speciell soweit dieselben nach der Kohlrausch'schen Methode unvortheilbaft auszuführen sein sollen und zeigt, daß die von Wildermann beobachteten Störungen auf Capacitätserscheinungen zurückzuführen sind und sich leicht durch Nebenschalten eines kleinen Condensators vermeiden lassen, der das Minimum wieder zu einem völlig scharfen gestaltet. Auch für die zweite Wildermann'sche Methode nut tileichstrom bringt Kohlrausch vortheilhafte Verbesserungen Worschlag.

C. Déguisne. Ueber die Frage nach einer Anomalie des Leitvermogens wasseriger Lösungen bei 102). — Déguisne pruft auf Veranlassung von Kohlrausch eine Untersuchung von Lussana nach, zufolge welcher der Temperaturcoëfficient des elektrischen Leitvermögens verdünnter wässeriger Salzlösungen in

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 126-130. - 1) Ann. Phys. 52, 604-606.

der Nähe von 4° ein Maximum haben sollte. Die Resultate Lussana's finden sich nicht bestätigt; Déguisne hält es für möglich, daß locale Temperaturunterschiede u. dgl. Ursache der auffallenden Boobachtungen Lussana's sind.

Bs.

G. Bredig. Beiträge zur Stöchiometrie der lonenbeweglichkeit 1). - Der Inhalt dieser aufserordentlich umfangreichen Abhandlung umfalst eine solche Fülle von Zahlen- und Beobachtungsmaterial, dass in dieser Beziehung nur auf die Abhandlung selbst verwiesen werden kann und es genügen muß, eine Inhaltsangabe sowie die Hauptresultate zu bringen. Die Arbeit umfast: Veberführungszahlen, elektrische Leitfähigkeit wässeriger Lösungen, Gesetz von Kohlrausch, Dissociationsgrad, Ostwald'sche Valenzregel, Berechnung des Grenzwerthes, Abweichungen davon, Daten für die Grenzwerthe und die Wanderungsgeschwindigkeiten, Vergleich mit den Ueberführungszahlen; Stochiometrie der Ionenbeweglichkeit: elementare Ionen, complexe Ionen, Isomeric, Metamerie, constitutive Beschleunigung, Vergleich mit anderen stöchiometrischen Eigenschaften, Addition und Substitution in homologen Reihen, Beziehungen zu den Atomgewichten, Polymerie und elektrische Isomerie. - Die wichtigsten Resultate der großen Arbeit sind die folgenden: I. Der Grenzwerth \(\mu_{\infty} \) beliebiger Elektrolyte von beliebiger Werthigkeit läfst sich nach Ostwald's Valenzregel aus der bei beliebiger, nicht zu geringer Verdünnung i gemessenen äquivalenten Leitfahigkert p., dann berechnen, wenn diese Elektrolyte die sehr stark positiven oder negativen Ionen K; Na; Cl, NO3 n. s. w. enthalten. Es wurden so für circa 300 Salzo die äquivalenten Grenzwerthe $\mu_{\mathcal{D}}$ bei 25° bestimmt. Im Anschluß daran wurden die Abweichungen von der Ostwald'schen Valenzregel und dem Kohlrausch'schen Gesetze discutirt. II. Aus den gefundenen Grenzwerthen uz von eirea 300 Salzen wurden nach dem Gesetze von Kohlrausch mit Hilfe der von Nernst und Loeb bei sehr großer Verdunnung bestimmten Ueberführungszahl des Silbers die Werthe a der äquivalenten Wanderungsgeschwindigkeit (Beweglichkeit) für eirea 300 ein- und mehrwertlige lonen bei 25° berechnet. III. Der stochtometrische Vergleich der Wanderungsgeschwindigkeit a ergah folgende Resultate: Die Wanderungsgeschwindigkeit elementarer lonen ist eine deutlich periodische Function des Mongewichtes und steigt in jeder Reihe verwandter Elemente mit demselben. Namhafte Unterschiede sind aber nur bei den ersten zwei oder drei Ghedern verhanden, Ver-

¹⁾ Zeitschr. physik. Cheni. 13, 191.

i I te Elemente von höherem Atomgewicht als etwa 35 wandern Lernd gleich schneil. Hier bestätigt sich der Parallelismus der inneren Reibung. Bei zusammengesetzten Ionen zeigte b. dal- die Wanderungsgeschwindigkeit eine deutlich additive genschaft ist. Isomere Ionen wandern gleich schuell. Gleiche enderung in der Zusammensetzung analoger Ionen ruft stets have Acaderung im selben Sinne hervor, diese Acaderung wird abnehmender Wanderungsgeschwindigkeit kleiner (convergente Additivitat). Substituirt man ein Element der Reihe nach durch verschiedene analoge Elemente, so haben die Geschwindigkeiten der veuen lonen die umgekehrte Reihenfolge wie die zugehörigen Aequivalentgewichte. Im Allgemeinen wandern zusammengesetzte legen langsamer als einfache, ebenso das polymere Ion langsamer als das einfache. Ueber das additive Schema überlagern sich häufig recht erbliche constitutive Einflüsse. Metamere Ionen wandern haung meht gleich schnell in Folge constitutiver Verschiedenheiten. he Wanderungsgeschwindigkeit wächst im Allgemeinen mit zuwhmender Symmetrie. Constitutive Einflüsse können oft den San additiver Aenderungen übercompensiren. In einem Nachtrage discatirt Bredig schliefslich die Uebereinstimmung seiner Resullate mit den von Kohlrausch (Ann. Phys. 50, 385) erhaltenen and andet ausreichende, zum Theil recht befriedigende Uebereinstumbung.

Alfred J. Wakeman. Ueber die Beeinflussung der Molekularletfähigkeit der Essigsäure durch kleine Mengen anderer elektroluncher Substanzen. Anwendung der Theorie der isohydrischen Lisungen 1). - Wakeman studirt die gegenseitige Beeinflussung der Inssociation zweier Sauren auf Grund der Forderungen des Massenwirkungsgesetzes mit Hülfe von Leitfähigkeitsmessungen. Da die Beeinflussung der Leitfähigkeit bei Anwendung einer schwach dissociirton Saure besonders deutlich werden mußte, so 161 als eine der beiden Säuren stets die schwache Essigsaure ge-Lommen worden. Die stärkeren Säuren ergeben dabei, daß sie de Dissociation auch dann noch beeinflussen, wenn sie in äufserst geringer Menge zugegen sind. Die Molekularleitfähigkeit der Esigsäure wird beispielsweise durch Salzsaure noch beeinflufst, ivenn das Mengenverhältnifs 1000: 1 ist. Die schwacheren Säuren, rie Propionsaure, zeigen einen nur sehr geringen Einflufs, auch cenn sie in beträchtlichen Mengen zugesetzt werden. Die Resultate tehen im schönsten Einklang mit dem Massenwirkungsgesetz. Bs.

¹⁾ Zeitschr physik. Chem. 15, 159-182.

Nils Strindberg. Ueber die Aenderung der Leitfähigkeit einer Lösung durch Zusatz von kleinen Mengen eines Nichtleiterst.

Arrhenrus hat für die Beeinflussung der Leitfähigkeit durch Zusatz eines Nichtleiters folgende Formel gefunden:

$$l = l_0 \left(1 - \frac{\alpha x}{2} \right)^2$$

I bezeichnet die Leitfähigkeit nach Zusatz von x Volumenprocest des Nichtleiters, I_b die Leitfähigkeit ohne Zusatz. Aus den Versuchen geht hervor, daß die von Strindberg für Alkohol m. Aceton gefundenen Werthe für α gut mit den von Arrhen pefundenen übereinstimmen; ein gleiches findet mit Werthen statt die sich aus Versuchen von Lenz über Leitungsvermögen alkoholischer Lösungen ergeben.

C. Schall. Veber die Abnahme der molekularen Leitfährkeit einiger starken organischen Säuren bei Ersatz des Losalewassers durch Alkoholej. - Schall hat die Leitfaligkeiten gemessen von Salzsauregas in Methylalkohol, Pikrinsaure, Otasäure und Dichloressigsaure ebenfalls in Methylalkohol, ferner Aethylalkohol und wässerigem Alkohol. Die Leitfahigkeit der Pikrinsäure ist auch in Isobutvlalkohol gemessen worden. Is ergiebt sich, daß der Ersatz des Losungswassers durch primate Alkohole die vorher gleiche Leitfähigkeit starker Säuren in gatt verschiedenem Grade herabdrücken kann. Daher kann auch Alkoholen der elektrolytische Dissociationsgrad solcher Sauren bet dem gleichen Concentrationsverhältmis ein verschiedener sein. welchem er in wässeriger Lösung als nahezu gleich auzunehmen ist. Ein überraschend hohes Leitvermögen weist Pikrinsäure -Bs Methylalkohol auf.

B. Vollmer. Die elektrische Leitfähigkeit von einigen Salzein Aethyl- und Methylalkohol³). — Die Hauptresultate der Abhandlung lassen sich folgendermaßen zusammenfassen: 1. Die
molekularen Leitfähigkeiten der in Aethyl- und Methylalkohol
untersuchten Elektrolyte wachsen mit abnehmendem Losungsgehalt; in äufserster Verdünnung nähern sie sich einem Grenzwerthe, ausgenommen sind hier Chlorcaleium und Caleiummitrat
in Aethylalkohol. 2. Die Endwerthe der molekularen Leitfähigkeit für Aethyl- und Methylalkohol ergeben sich aus den entsprechenden Werthen für Wasser durch Multiplication mit einem

Zeitschr. physik. Chem. 14, 161-162.
 Daselbst, S. 701-708.
 Ann. Phys. 52, 328-356.

Factor, der für den ersteren in der Nähe von 0.34, für den letzteren in der Nähe von 0,73 liegt. Die elektrische Leitfähigkeit nimmt mit wachsendem Molekulargewicht des Lösungsmittels ab. 3. Die Temperaturcoëfficienten der äthylalkoholischen Lösungen wachsen mit zunehmender Verdünnung. 4. Bei dem Aethyl- und Methylalkohol ist, ebenso wie ber dem Wasser, für die höheren Verdinnungen der Temperaturcoëfficient der elektrischen Leitfahigkeit nicht wesentlich von dem der inneren Reibung verschieden. 5. Die untersuchten äthyl- und methylalkoholischen Losungen fugen sich nicht dem Verdünnungsgesetze von Ostwald. 6. Die Siedepunktserhöhungen bei den athybalkoholischen Lösungen auf Grand einer gleich einfachen Anschauung, wie bei den wässerigen Lösungen aus der elektrischen Leitfähigkeit zu berechnen, erscheint nicht zulässig. Die Untersuchung erstreckt sieh auf Chlorlithium, Jodkalium, Jodnatrium, Kalium- und Natriumacetat, Chlornatrium, Silbernitrat, Chlorealeium und Calciumnitrat in Acthylalkohol, die ersten fünf dieser Salze auch in Methylalkohol.

Ignaz Fanjung. Ueber den Einfluß des Druckes auf die Leitfähigkeit von Elektrolyten. Der Verfasser führt Leitfähigkeitsmessungen innerhalb eines dickwandigen Eisencylinders aus, in welchen das kleine Leitfähigkeitsgefaß mit seinem Inhalt unter hoben Druck gebracht werden konnte. Auf Vorschlag von Arrhenius wurde der Einfluß des Druckes auf das Leitvermögen einiger organischer Säuren untersucht. Untersucht wurden Ameisensiure, Essigsäure, Propionsäure, Butter- und Isobuttersäure, Milchsäure, Bernsteinsaure, Aepfelsäure, Benzoösäure, Salzsäure, sowie deren Natriumsalze. Bei sammtlichen untersuchten Losungen nummt der Leitungswiderstand mit der Druckerhohung nahe proportional ab. Der Einfluß der Verdünnung ist bei den organischen Säuren wenng charakteristisch. Die Folgerungen der Dissociationstheorie erscheinen auß Beste bewahrt.

Bruno Piesch. Aenderungen des elektrischen Widerstandes wässeriger Lösungen und der galvanischen Polarisation mit dem Drucke²). — Die Versuche wurden bei Drucken von 250 und 500 Atm. ausgeführt. Da die unter Verwendung des Telephous erhaltene Genaugkeit dem Verfasser nicht genügte, maß er die Leitfähigkeit mit Gleichstrom. Um den Einfluß der Polarisation zu ehminiren und gleichzeitig diese zu messen, verführ er so,

Zeitschr, physik. Chem. 14, 673 700. — *) Wien. Akad Ber. 103, Ha. 784 – 808.

dafs er, nachdem er in der üblichen Brückencombination auf Stromlosigkeit im Galvanometer eingestellt batte, zu dem elektrolytischen Widerstande und dem Vergleichswiderstande je einen bekannten und in beiden Fallen gleichen Zusatzwiderstand schaltete und von Neuem einstellte. Der Zusatzwiderstand war klein gegen den elektrolytischen Widerstand, wodurch der Verfasser die Aenderung der Polarisation mit dem Strome in Folge der Aenderung des Gesammtwiderstandes klein zu machen suchte. Die angewandten Platinelektroden scheinen nicht platinirt gewesen zu Der Strom ging immer in derselben Richtung durch die elektrolytische Zelle. Untersucht wurde eine große Zahl von Sulfaten, Nitraten und Chloriden einschliefslich der Säuren bei verschiedenen Concentrationen, Durch den Druck wurde in allen Fällen der Widerstand verringert, und zwar durch die Drucksteigerung von 0 bis 250 Atm. stärker als durch die von 250 bis Für das erste Intervall variirte die Abnahme des Widerstandes zwischen 5 und 20 Proc. und überschritt nur selten diese Grenzen. Bei der Salpetersäure betrug sie 38.35 Proc. zwischen 0 und 250 und 51,59 Proc. zwischen 0 und 500 Atm. Wurden verschieden concentrirte Lösungen desselben Stoffes untersucht, so wies in der Mehrzahl der untersuchten Fälle die weniger concentrirte Lösung bei einer Drucksteigerung eine stärkere Abnahme des Widerstandes auf. Häutig war aber das Verhalten auch umgekehrt oder es drehte sich für dieselbe Substanz bei höherem Drucke um. Die Polarisation steigt fast in allen Fällen mit dem Drucke an. Eine regelmäßige Beziehung zwischen der Starke und dem Charakter der Aenderung von Widerstand und Polarisation einerseits und der Zusammensetzung andererseits wurde meht aufgefunden. Bell.

Rud. Lohnstein. Ueber anomales Verhalten von Flüssigkeitswiderständen gegen Wechselströme!). — Schaltet man eine Zinksulfatlösung mit Zinkelektroden in den secundären Stromkreiseines gewöhnlichen Inductionsapparates, so beobachtet man mit einem Schwingungsgalvanometer einen continurlichen, in einer bestimmten Richtung verlaufenden Strom. Dessen Starke ist meist der Stromstärke im primären Stromkreise annähernd proportional, sie ändert sich bei constanter Stromstärke mit der Wechselzahl und kehrt wohl auch ihr Vorzeichen um. Eine ähnliche Erscheinung wurde, wenn auch schwächer, bei Kupfersulfatlösungen mit Kupferelektroden beobachtet, nicht aber in anderen Fallen. Bdl.

¹⁾ Ann. Phys. 51, 219-222.

J. Hopkinson, E. Wilson und F. Lydall. Elektrolyse mit Wechselstrom¹). — Aus den Versuchen ergiebt sich, daß ¹ 10 Coulomb genügt, um in verdünnter Schwefelsäure 150 qcm Platinoherfläche (nicht platinirt) bis zum Maximalwerth zu polarisiren. Es genügen also 0,000000007 g Wasserstoff, um 1 qcm Platin zu polarisiren. Das entspricht etwa einer gegenseitigen Entfernung der an der Oberfläche befindlichen Wasserstoffmoleküle, wie sie die Moleküle im flüssigen Wasserstoff hätten.

P. Janet. Elektrochemische Methode der Beobachtung von Wechselströmen?). — Auf einem metallischen Registrictylinder lauft ein Papierstreifen ab, der mit einer Losung von Ferrocyankalium und Ammoniumnitrat getränkt ist und auf dem als Schreibfeder ein Eisenstift schleift. Leitet man den Strom durch diese Anordnung, während der Streifen schnell abläuft und auf ihm durch eine andere Vorrichtung die Zeiten vermerkt werden, so kann man nachher bequem die Wechselzahl vom Streifen ablesen, da bei jeder halben Periode ein Strich auf dem Papier erzeugt wird, der an der Stelle maximaler Stromstärke selbst ein Maximum aufweist. Hat man zwei Schleiffedern, so können, wie Janet zeigt, leicht Phasenverschiedenheiten nachgewiesen werden. Bs.

P. Janet. Bestimmung der Form periodischer Ströme als Zeitfunction mittelst der elektrochemischen Registrirmethode 3). — Der Verfasser beschreibt hier eine Anwendung seiner elektrochemischen Registrirmethode für Wechselstöme, welche speciall in einfacher Weise eine Bestimmung der Curvenform des Wechselstromes liefert.

O. Lehmann. Eine neue Erscheinung beim Durchgang der Elektricität durch schlecht leitende Flüssigkeiten 1). — Der Aufsatz enthält die Beschreibung interessanter Ausbreitungserscheinungen in schlecht leitenden Flüssigkeiten, zumeist wasserigen Lösungen organischer Farbstoffe. Der Inhalt läfst sich in Kurze nicht wiedergeben.

Elektromotorische Kräfte.

J. Schurr. Mittel zur Compensation der elektromotorischen Kraft.). — Es wird ein kleiner Compensationsapparat beschrieben, dessen Grundidee trotz der zweifellosen Unbrauchbarkeit des Apparates für genauere Arbeiten ganz interessant ist. Ein kreis-

Lond, R. Soc. Proc. 54, 407 - 417 - *) Compt. rend. 118, 862 -864.
 Daselbet 119, 58-61. - *) Ann. Phys. 52, 455-461. - *) Compt. rend.
 464-467.

förmiges Glasgefäls trägt an seiner inneren Wandung zwei w diametral gegenüberliegende Kupferelektroden, die zum Abselm der compensirenden Spannung dienen; geliefert wird diese dare ein kurz geschlossenes Element, dessen Elektroden etwa Zink Kohle, ebenfalls naho an den Enden eines Durchmessers in Glasgefäls tauchen, das mit einem schlecht leitenden Elektrold gefüllt ist. Wegen des Kurzschlusses dieses Elementes vollage sich der Spannungsabfall nur im Inneren der Flüssigkeit und diesem Spannungsabfall lassen sich durch die Kupferelektrod verschiedene Bruchtheile abzweigen. Das Gefäfs mitsammt Kupferelektroden ist auf einer Gradtheilung drehbar, wahrend Elementelektroden ihre Stellung nicht verändern konnen, Stell die Verbindungslinien der beiden Elemente senkrecht zu einan so liegt an den Abnehmeelektroden die Spannung Null. Lat die vier Elektroden in gerader Linie, so ist das Maxima der zunehmenden Spannung erreicht. Schurr wendet den Apparat, sammen mit dem Capillarelektrometer als Nullinstrument an.

C. Limb. Methode der directen Messang elektromotorise Kräfte¹). — Der Verfasser beschreibt eine Methode, nach weld eine elektromotorische Kraft direct verglichen wird mit ein direct berechenbaren indneirten elektromotorischen Kraft. B

K. Noll. Thermoelektricität chemisch reiner Metalle 4. Die Arbeit beschäftigt sich mit der Bestimmung von Thermokräfin absolutem Maß zwischen 0 und 100° und dann mit Abhängigkeit der Thermokräfte von der Temperatur der Löstellen. Die wichtigsten Resultate sind in folgender Tabelle sammengestellt und zeigen im Allgemeinen mit vertrauenswurdig älteren Bestimmungen gute Uebereinstimmung.

Thermoelektrische Krafte in Mikrovolt bei 50° auf Blei bezogen.

Metall	Thermokraft	
Cadminu Zink	$\begin{array}{c} + & 4.71 \\ & 3.318 \\ & 2.68 \\ & 3.10 \\ & 3.22 \\ & 1.376 \\ & 0.067 \\ & 0.41 \end{array}$	reinstes (u ziemlich unreines Handelskupfer

¹⁾ Compt. rend. 118, 1198-1201. - 1) Ann. Phys. 53, 874-911.

Metall	Thermokraft
Platin	+ 1,90

K. Schreber, Zur Theorie des Capillarelektrometers 1). -Der Verfasser befafst sich eingehend mit dem Studium der Lippmonn'schen Curve, die den Verlauf der Oberflichenspannung des Quecksilbers bei wechselnder Potentialdifferenz darstellt. Es wird zunächst an Beobachtungen sowohl von Lippmann selbst, als von Arthur König und von Paschen nachgewiesen, dass der Verlauf der Curve keineswegs symmetrisch ist; ein gleiches ergiebt sich aus den Beobachtungen des Verfassers. Für die Lage des Maximums der Curve ergeben sich daher ganz falsche Werthe, sobald man die Beobachtungen durch eine Gleichung zweiten Grades darstellt und deren Maximum berechnet. Diese Gleichung wird daher durch eine andere, auf Grund theoretischer Vorstellungen abgeleitete ersetzt, welche sich dem Verlauf der Curve besser anschliefst. In der Arbeit finden sich auch Beobachtungen ther Reststrome an Quecksilberelektroden sowie Beobachtungen. betreffend Zersetzungspunkte an solchen. Bs.

(i. Meyer. Capillarelektrometer und Tropfelektroden?). — Der Verfasser gelangt im Laufe der Untersuchung zu folgenden Schlüssen: 1. Die Oberflächenspannung von Quecksilber und emigen Amalgamen gegen Salzlösungen wird durch Zusatz von Quecksilbersalz, bezw. Salz des im Amalgam enthaltenen Metalles vernundert, während bei anderen Amalgamen wieder der Zusatz von Metallsalz keinen Einfluß auf die Oberflächenspannung hat. 2. Die Elektrometercurve besitzt einen aufsteigenden Ast bei kathodischer Polarisation von Amalgamen, deren Capillarconstante durch Metallzusatz vermindert wird. Der aufsteigende Ast fehlt in allen Fallen, wo auch der Metallsalzzusatz wirkungslos ist. 3. Der absteigende Ast der Elektrometercurve entsteht durch Amalgambildung bei kathodischer Polarisation einer Lösung, wo bei Abscheidung des Metalls ein Amalgam von geringerer Oberflächen-

¹⁾ Ann. Phys. 53, 109-184. - 7) Daselbst, S. 845-873.

spannung sich bildet. In Schwefelsäure und Salzsäure scheint hier ein chemischer Vorgang sich abzuspielen, der jedoch nicht ermittelt worden ist. 4. Die Verminderung der Oberflächenspannung bei anodischer Polarisation rührt von der Neubildung von Quecksilber- oder Metallsalz in der Grenzfläche her, bei den auf Metallsalzzusatz aber nicht reagirenden Amalgamen davon, dass in der Grenzfläche das Metall gelöst wird und das zurückbleibende Quecksilber eine kleinere Capillarconstante besitzt. 5. Die Potentialdifferenz zwischen zwei Tropfelektroden ändert sich mit der chemischen Beschaffenheit des Elektrolyten, während die bei Messung von Contactpotentialdifferenzen als maßgebend betrachteten Anschauungen eine solche Abhängigkeit nicht erwarten lassen.

E. Bouty. Ueber die elektrische Capacität des Quecksilbers und die Polarisationscapacitäten im Allgemeinen!). — Schou Lippmann hatte gefunden, daß die Polarisationscapacität des Quecksilbers bei Ausschluß irreversibler Vorgänge von der polarisirenden Kraft weitgehend unabhängig ist. Der Lippmann'sche Werth betrug für Quecksilber in angesäuertem Wasser 28,55 Mikrofarad pro Quadratcentimeter, während Bouty 27,8 findet. Weiterhin giebt Bouty eine Tabelle über die Initialcapacität des Platins in verschieden concentrirten Natriumnitratlösungen. Zwischen 21 und 25° wurden folgende Werthe erhalten:

Gramm-Aequivalente im Liter	Capacitut in M. F. pro Quadratcontimeter
2	17,72
0,2	18,25
0,02	17,53
0,002	13,62
0,0004	9.48
0,0001	9,32
Destullirtes Wasser	₩,27

Bs.

E. Bouty. Ueher die Capacität des Capillarelektrometers und die Initialeapacität des Quecksilbers?). — Gröfstentheils theoretische Ueherlegungen im Anschlufs an Lippmann's Theorie der capillarelektrischen Erscheinungen.

Bs.

E. Bouty. Ueber die Polarisationscapacitäten!). — Die Arbeit enthält die genauere Ausführung der beiden vorhergehenden

¹) Compt. rend. 118, 918—919. — ²) Daselbat, S. 1196—1198. — ³) Ann. chim, phys. [7] 3, 145—209.

Mittheilungen in den Comptes rendus. Nach einer historischen Einleitung wird eingehend der Ladungs- und Entladungsstrom einer elektrolytischen Capacität untersucht. Die weiteren Capitel sind dann dem genaueren Studium der Capacitäten des Quecksilbers und Platins in den verschiedensten Elektrolyten gewidmet.

Bs.

W. Nernst. Ueher Flüssigkeitsketten 1). — Es wird an einfachen Beispielen gezeigt, wie man mit Hülfe der osmotischen Theorie der galvanischen Stromerzeugung zu einem einfachen und der quantitativen Auswerthung fähigen Einblick in den Mechanismus gelangt, nach welchem sich eine Potentialdifferenz zwischen zwei verschiedenen Flüssigkeiten ausbildet, und daß es moglich ist, die Gesammtkraft einer geeignet aufgebauten Flüssigkeitskette als Summe der einzelnen Potentialdifferenzen in guter Vebereinstimmung mit dem Versuch zu berechnen. Bs.

W. Nernst. Ueber die Auflösung von Metallen im galvanischen Elemente²). — Im Anschlufs an den im gleichen Bande S. 153 behandelten Fall wird jetzt der Vorgang an den Elektroden eines galvanischen Elementes behandelt und gezeigt, wie die Kenntnifs der Losungstensionen zur Berechnung der elektromotorischen Kruft von Elementen dienen kann. An der Hand des Daniellelementes wird der Fall genauer erörtert. Den Abschlufs bildet der Hinweis auf den Zusammenhang zwischen elektrolytischen Losungstensionen und metallischer Leitung. Bs.

Harry C. Jones. Ueber die Lösungstension von Metallen 1.

— Der Verfasser hat Ketten gemessen, welche als Elektroden dasselbe Metall in Lösungen seiner Salze, aber in verschiedenen Lösungsmitteln an den beiden Elektroden enthielten. So wurden Silberelektroden in Silbernitratlösungen in Wasser, Aethylalkohol, Methylalkohol und Aceton verglichen. Sowohl die alkoholischen Lösungen als auch die Acetonlosungen waren stets positiv gegen die wasserigen Lösungen. Auch mit Zink wurden Versuche angestellt, doch scheinen hier Complicationen aufzutreten. Als Moment von besonderem Interesse hat sich im Zusammenhange der vorliegenden Untersuchung ergeben, daß die Lösungstension des Silbers keine Constante für alle Lösungsmittel seiner Salze ist, sondern von der Natur des Lösungsmittels abhängt, in dem die Salze gelöst sind. Das Gleiche wird sich wahrscheinlich auch bei den übrigen Metallen bestätigt finden.

Zeitschr. Elektrochem. 1. 153-155. - ") Daselbst, S. 243-247. Zeitschr. physik. Chem. 14, 346-360.

George J. Burch und J. W. Dodgson. Die Einwirkung concentrirter Sauren auf gewisse im Contact mit einander befindliche Metalle 1). - In einem Gemisch aus 5 Thln. Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,84 mit 1 Thl. Salpetersäure vom spec. Gew. 1,436 wird Kupfer, das in Contact mit Silber eingetaucht ist, kaum angegriffen, während sich Silber reichlich löst. Setzt man Wasser zu, so steigt die Menge des in Lösung gehenden Kupfers, während die des Silbers abnimmt. Wenn aber die Lösung auf jedes Molekül Schwefelsäure 5 Mol. Wasser enthält, nimmt bei weiterem Wasserzusatz sowohl die Menge des gelösten Kupfers als die des Silbers zu. In einem Gemisch aus 10 Thln. concentrirter Schwefelsäure und 1 Thl. Salpetersäure vom spec. Gew. 1,436 lost sich beim Eintauchen eines Paares aus Magnesium und Silber das Silber reichlich, während das Magnesium seine glänzende Farbe behalt. Eine Gasentwickelung findet an keinem von beiden Metallen statt. Es lösen sich in gleicher Zeit auf 1 Thl. Magnesium 61,5 Thle. Silber. Veber die Potentialdifferenz zwischen den Metallen will der Verfasser später berichten. Natrium, welches durch einen Glasstab beschwert, in concentrirte Schwefelsaure eingetaucht wird, wird dadurch bei 160 weniger angegriffen als durch Wasser. Das Metall loste sich unter ruhiger gleichmäßiger Gasentwickelung und geringer Erwärmung. Beruhrt man das Natrium mit einem anderen Metall, so wird der Angriff des Natriums meist schwächer. Bei einem Contact mit Kohle, Platin oder Eisen findet die Gasentwickelung nur an diesen Metallen statt, wahrend das Natrium vollig blank bleibt. In Bernhrung mit Kohle wird ein Platinwürfel von 0,125 ccm auch nach acht Stunden nicht vollig gelost. Blei und Zinn verzogern die Auflösung des Natriums sehr stark, Zink sehr wenig. Natriumaluminiumpaare und Natriummagnesiumpaare werden von der concentrirten Säure so lebhaft angegriffen, daß sie unter derselben in Brand gerathen. Cadmiumnatriumpaare worden sehr langsam angegriffen. Ein Natriummickelpaar zeigt fast gar keine Gasentwickelung, das Natrium bedeckt sich aber mit einer braunen Haut. Den stärksten Schutz üben Antimon und Wismuth, so daß Natriam in Berührung mit ihnen Tage lang ungelost bleibt, während die Metalle selbst an der Berührungsstelle mit dem Natrium matt anlaufen. Silher wird in Berührung mit Natrium unter Schwefelsaure schwarz (offenbar durch Schwefelsilber). Es entwickeln sich wenig Gasblasen und das Natrium löst sich langsam auf.

¹⁾ Chem. News 69, 225-226.

Magnesium wird durch concentrirte Schwefelsäure, ebenso wie Natrium, nur sehr langsam angegriffen. Mit dieser Indifferenz der beiden Metalle für sich und in Contact mit Silber contrastirt es, daße ein Magnesiumnatriumpaar unter Feuererscheinung schnell gelöst wird. Kupfer bedeckt sich in Berührung mit Natrium mit Gasblasen. Das Natrium behält eine glänzende Oberfläche und entwickelt ein geruchloses, reducirendes Gas, das ein Kaliumjodatstärkepapier bläut. Die Lösung bleicht weder Lackmus noch Indigo, entwickelt aber bei der Erhtzung Schwefeldioxyd. Bdl.

Victor Rothmund. Die Potentialdifferenzen zwischen Metallen und Elektrolyten 1). - Rothmund hat zur Bestimmung moglichst vieler Einzelpotentiale Capillarelektrometer mit flussigen Amalgamen construit und den Verlauf der Oberflächenspannung ber veränderlicher Polarisation verfolgt. Das Capillarelektrometer hatte im Wesentlichen die Form des ursprünglichen Lippmann'schen, d. h. es wurden die Drucke gemessen, die erforderlich waren, den Meniscus zur selben Stelle der Capillaren zurückzuführen. In dieser Weise werden aufser Quecksilber die flüssigen Amalgame des Bleies, Wismuths, Zinns, Kupfers, Cadmiums, Zinks und Thalliums untersucht. Es zeigt sich, daß sich im Wesentlichen die elektromotorische Kraft von Elementen aus diesen Einzelpotentialdifferenzen zwischen Metall und Elektrolyt zusammensetzt, daß also sowohl die Potentialduferenzen zwischen zwei Metallen als auch zwischen zwei Flüssigkeiten in der Regel sehr klein sein mussen, und also für die Entstehung des Stromes in der galvanischen Kette nicht in Frage kommen. Abweichungen von diesem Verhalten wurden beobachtet: 1. Bei den Amalgamen des Zinns, Cadmiums und Thalliums. Dieselben erklaren sich aber durch oberflächliche Concentrationsänderung des Amalgams in Folge des Angriffs durch die Säure. 2. Bei Quecksilber in Lösungen seiner complexen Salze. Hier hat die Discrepanz möglicher Weise in dem Uebergang der Quecksilberionen vom zweiwerthigen in den einwerthigen Zustand seinen Grund. Parallel mit diesem abnormen Verhalten geht der Umstand, daß hier beim Maximum die Oberflächenspannung einen bedeutend niedrigeren Werth hat als sonst. Der Eintritt des Maximums erschemt also nur dann zur Bestimmung der Potentialdifferenz verwerthbar, wenn die Oberflächenspannung den als "normal" bezeichneten Werth erreicht, wie in Salzsäure und den meisten anderen Elektrolyten.

Aug. Hagenbach. Ueber Thermoelemente aus Metallen und

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 1-32.

Salzlösungen 1). - Hagenbach hat eine große Reihe von thermoelektrischen, galvanischen Combinationen untersucht. Die Thermoelemente mit Lösungen von Metallsalzen und Elektroden aus den entsprechenden Metallen (umkehrbare Elektroden erster Art) ergaben: 1. Die Unterschiede der Thermokräfte in Folge der Concentrationsinderungen sind für die verschiedenen Salze ungleich groß; ferner hat sich bestätigt, daß die Maxima der Thermokräfte für gleiche Säuren an der gleichen Stelle liegen. 2. Die von Ebeling gefundenen Maxima bei 5 Proc. ergaben sich nus diesen Versuchen nicht, vielmehr nimmt die Thermokraft mit größerer Verdünnung noch zu und scheint einem Grenzwerthe zuzustreben, wie es mit der Nernst'schen Theorie übereinstimm. 3. Die Thermokräfte steigen stärker als der Temperaturdifferen proportional und zwar sind die Abweichungen von der Proportionahtät bei den verdünnten Lösungen großer. - Die Thermeelemente mit Platinelektroden ergaben folgende Satze: 4. De Thermokräfte verhalten sich bei gleichen Säuren (wenigstens be Sulfaten und Chloriden) sehr ähnlich, sowohl in Bezug auf der Größenordnung als auf die Abhängigkeit von der Concentration 5. Die Unterschiede der Thermokrafte in Folge von Concentrationsverschiedenheiten sind im Allgemeinen bedeutend größer als bei den Elementen mit umkehrbaren Elektroden. G. Der Verlauf der Thermokraft mit steigender Temperatur ist nur von der Temperatur selbst abhängig, nicht aber von der Temperatur-Vermuthlich ist dieser Satz auch auf die anderen Thermoelemente auszudehnen. 7. Die beiden Modificationen des Chromalauns verhalten sich verschieden; der Uebergang von der violetten in die grüne Modification zeigt sich in einer bedeutende 🕮 Zunahme der Thermokraft im positiven Sinne. 13.

George Frederick Emery. Thermoelektrische Eigenschaft von Salzlösungen?). — Wenn man zwei Elektroden aus demselbe Metall in eine Lösung eines Salzes dieses Metalls taucht und die beiden Berührungsstellen von Metall und Flüssigkeit auf verschie deme Temperaturen bringt, so erhalt man einen Thermostrom, de im Vergleich zu den Thermoströmen zwischen Metallen sehr betrachtlich ist und dessen elektromotorische Kraft dem Temperaturunterschied nahezu proportional ist. Messungen des Verfassers ergaben, daß die elektromotorische Kraft sehr stark von der Natur des Salzes und seiner Concentration abhängt. Sie ist z. R. bei Kupfer in Kupferacetat viel größer als im Nitrat und Sulfat.

¹⁾ Ann. Phys. 53, 447-480. - 4) Lond. R. Soc. Proc. 55, 356-373.

(Zweifellos wegen der starken Zunahme der Hydrolyse des Acetats in der Wärme.) Die elektromotorische Kraft des Thermostromes steigt in einzelnen Fällen bei zunchmender Concentration von einem Anfangswerthe, der dem reinen Wasser zuzukommen scheint, bis zu einem Maximalwerth und nimmt bei weiterer Concentrationssteigerung wieder ab. Es wurde auch der Einflus von Alkoholzusätzen zu den Lösungen untersucht. — Die thermoelektrischen Erscheinungen scheinen umkehrbar zu sein. Bdl.

Henri Bagard. Ueber die thermoelektrischen elektromotorischen Kräfte zwischen zwei Elektrolyten und den elektrischen Transport der Wärme in den Elektrolyten 1). - Nach einer Einleitung, in welcher die bisherigen Untersuchungen von Wild. Becquerel, Doule, sowie von Naccari und Battelli einer eingehenden Besprechung unterzogen werden, werden im ersten Capitel die Thermokrafte zwischen zwei Elektrolytlösungen, sowohl verchiedener Elektrolyte als auch verschieden concentrirter Lösungen desselben Elektrolyten, namentlich in Bezug auf die Abhängigket von der Temperatur untersucht. Die Abhängigkeit von der Temperatur erweist sich nie als geradlinig, sondern ist merklich weiten Grade und häufig konnte der Verfasser den neutralen Pakt mnerhalb des von ihm durchforschten Intervalls von 0 bis is constatiron. Das zweite Capitel zeigt, dass der Peltiereffect m Elektrolyten im neutralen l'unkte eines Thermoelements sein Jorreichen wechselt. Das dritte Capitel ist der Untersuchung Thomseneffects in Elektrolyten gewidmet. Dafs die Theorie der Thermoelektricität schon von Nernst entwickelt war, scheint dem Verlasser entgangen zu sein, sonst würde er doch wohl seine Versuche zur Prüfung der Theorie verwandt oder diese doch Mengstens citirt haben. Hs.

Franz Exner. Elektrochemische Untersuchungen. IV. Mitterling 1). — Aus seinen Messungen glaubt der Verfasser den Schluß ziehen zu können, daß die elektromotorische Kraft der Lobentrationsketten nicht einmal einen qualitativen Schluß auf die l'otentraldifferenz der beiden Flüssigkeiten zu ziehen gestattet. Indem der Verfasser annimmt, daß die elektromotorische Kraft einer Kette dem Wärmewerth des in ihm verlaufenden Processes zehau entspricht und daß alle Bildungswärmen mit steigender Temperatur abnehmen, ergiebt sich ihm, daß die Temperatur-coefticienten der elektromotorischen Kraft an jeder Elektrode, an

^{&#}x27;) Ann. chim. phys. [7] 3, 88-138. - ") Wien. Akad. Ber. 103, II a, e45-872; rgl. JB. f. 1891, S. 295.

welcher die Bildung einer Verbindung erfolgt, negativ sein mus Wenn der Temperaturcoefficient des Daniellelementes bei gewisset Concentrationen der Lösung null ist, so liegt das daran, daß de Bildungswärme des Zinksulfats bei steigender Temperatur um derselben Betrag abnimmt, wie die des Kupfersulfats. Es werden ke Aenderungen von Emzelpotentialen bei Temperaturänderung gemessen. Die Verbindungswärme läfst sich unter der Annahmberechnen, dass sie das Aequivalent der Arbeit ist, die von der elektrischen Ladungen der Ionen bei Annaherung derselben ad Molekulardistanz geleistet wird. Es beträgt die Elektricitatsmenge die auf 0,01 mg haftet, nach dem Faraday'schen Gesetz 1 Couloub - 3.10° E. E. Es sind in 0.01 mg H, 2.10° Mol. vorhanden. It: Radius ist 5.10 ° cm. Es ergiebt sich die Arbeit bei der Ainaherung aus unendlicher Entfernung bis auf Molekulardistau 2.1017 Erg für 0.01 mg, also 2.107 Erg für 1 g. Diese entsprecht. 47 Cal., welcher Werth mit der Verbrennungswärme von 34 tal für 1g Wasserstoff in Anbetracht der Ungenauigkeit der Berechnung genügend übereinstimmt.

H. M. Goodwin. Studien zur Volta'schen Kette 1). - Ibr experimentelle Theil der umfangreichen Arbeit besteht aus die Theilen. Theil I enthält: Versuche mit ziemlich löslichen bepolarisatoren. Versuche mit Chlorthallium, Leitfahigkeitsversuch bezüglich der Gültigkeit des zweiten Löslichkeitsprincips, Versuche mit Chlorzink und Chlorcadmium als Elektrolyten. Versuche mit Silberbromat als Depolarisator. Es wird experimental bestätigt, daß principiell zwischen Elektroden erster und zweitet Art keinerlei Unterschied besteht, nur erfolgt die Berechnung der in die Formel für die Potentialdifferenz eingehenden Ionenconomtration im einen Falle aus Concentration mal Dissociationsgrad das andere Mal aus dem Nernst'schen zweiten Löslichkeitsprinch Trotzdem das Massenwirkungsgesetz für starke Elektrolyte fragles ungültig ist, bleibt das zweite Löslichkeitsprincip auch hier wahrscheinlich streng gültig, was durch Leitfähigkeitsmessungen ron Chlorkalium- and Chlornatriumlösungen mit und ohne Zusatz von Thalliumchloriir bestatigt wurde. Auch das erste Loslichkeitsprincip wird durch Messung elektromotorischer Kräfte bestatigt. In Theil II der Arbeit sind hauptsächlich Ketten mit sehr sehwer loslichem Depolarisator gemessen worden. Aufser einer vollständigen Bestatigung der Nernst'schen Theorie wird die Gültigkeit des zweiten Löslichkeitsprincips auch für sehr kleine Löslichkeiten

¹⁾ Zeitschr. physik, Chem 13, 577.

bestätigt. Eingehende theoretische Betrachtungen schließen sich hieran. Theil III behandelt die Verwerthbarkeit von Messungen der elektromotorischen Kraft zu Löslichkeitsbestimmungen äußerst schwer löslicher Salze. Die Methode fand sich gut bestätigt durch die Uebereinstimmung mit der aus Leitfähigkeitsmessungen gefundenen Löslichkeit bis zu einer unteren Grenze von 1 × 10⁻⁵ normal.

A. Ditte und R. Metzner. Ueber die Krystallisation einiger Metalle, wenn man sie auf Lösungen ihrer Chloride in Salzsäure einwirken läfst 1). — Es ist zu dem nach anderer Quelle gegebenen früheren Bericht 2) über diese Untersuchungen noch nachzutragen, dass Nickel, Zink, Antimon und Wismuth die bei Zinn und Cadminm beobachtete Krystallisation in Folge der Bildung einer Concentrationskette nicht geben.

J. B. Senderens. Ein eigenthümlicher Fall von Metallabscheidung 1). - Em blanker, gegossener Stab aus reinstem Blei wird, wenn man ihn in eine neutrale Lösung von Silbernitrat bringt, matt, bedeckt sich mit einer schwarzen Schicht und schließslich mit Metallblättchen, die aus reinem Blei bestehen. Es findet also eine Ausscheidung von Blei durch Blei statt. Der nächstliegende Gedanke an eine Verunreinigung des Bleies durch ein unedleres Metall trifft nicht zu. Dagegen spricht auch, daß dasselbe Blei in Bleiacetat keine Abscheidung von Blei hervorruft. (Dadurch wird auch die im Jahrbuch der Chemie für 1894, S. 100 gegebene Erklärung durch Energieunterschiede zwischen der Oberfläche und dem Inneren einer gegossenen Bleistange widerlegt, ganz abgesehen davon, dass die Obertläche ja poliit war, also die etwa im Spannungszustande befindliche Obertlächenschicht nicht mehr besafs. Der Ref.) Während die Bleiblättchen sich absetzen, wird die Flüssigkeit immer mehr gelb. Es bildet sich Bleinitrit, das zum Theil gebist bleibt, zum Theil basisches Salz fällt. (In der Bildung des Nitrits dürfte die Erklärung der Erscheinung zu suchen sein. Durch den von den NO2-Ionen leicht unter Bildung von NO2-Iouen abspaltbaren Sauerstoff wird die Bilding von Bleihydroxyd beginstigt. Es erfolgt an einer durch zufällige Oberflächenbeschaffenheit besonders geeigneten Stelle die Reaction 3 Pb + 2 NO₃ = Pb(NO₃), + 2 PbO + 2(\rightarrow). An einer anderen Stelle erfolgt die Abscheidung von Blei aus den Bleifonen 2 (-) + Pb = 2 Pb. Dadurch, das sich die wenig löslichen Ver-

¹⁾ Ann. chim. phys. [7] 1, 547—558. — 1) JB, f. 1893, S. 172. — 1) Bull. soc. chim. [3] 11, 424—426.

bindungen PbO resp. $Pb(OH)_2$ und $Pb(NO_1)_2$ in unmittelbarer Berührung mit der Metalloberfläche bilden können, wird dort die Concentration der Bleiionen erniedrigt, so daß das Ganze wie eine Concentrationskette zwischen verdüunter und concentrirter Bleilösung wirkt. Der ganze Bleistab besteht aus einer Reihe abwechselnder Stellen mit Bildung der basischen Nitrite und Abscheidung des Bleies. Der Ref.)

F. Mylius und O. Fromm. Ueber die Abscheidung der Metalle aus verdünnten Lösungen 1). - Leber die Natur der lockeren, tief schwarzen Niederschläge, welche durch Einwirkung von Zink oder ähnliche positive Metalle auf Lösungen der Schwermetalle entstehen, stimmen die verschiedenen Angaben nicht über-Verfasser haben daher Versuche sowohl über die Zusammensetzung solcher Niederschläge als über die elektrolytischen Niederschläge der Metalle aus verdünnten Lösungen angestellt. Zuerst wird die Bildung von Metalllegirungen auf nassem Wege beschrieben. Durch Eintauchen eines Zinkstabes in eine sehr verdünnte, mit äußerst wenig Schwefelsäure versetzte Silberlösung bildet sich ein flockiger, schwarzer Ueberzug, welcher aus einer innigen Mischung von Silber mit Zink besteht und beim Drücken mit einem Achatstempel weißen Metallglanz zeigt; die Substanz hört offenbar in die Classe der Legirungen; mit concentrirter Silbernitratlösung übergossen, geht sie in krystallisirtes Silber über, indem Zinknitrat gebildet wird; auch durch die Einwirkung von stärkeren Säuren entsteht krystallisirtes Silber unter Wasserstoffentwickelung. Eine verdünnte Kupferlösung verhält sich dem Zink gegenüber wie eine Silberlösung; der Niederschlag nimmt unter dem Druck des Polirstempels gelben Metallglanz an. Verdünnte Goldchloridlösungen liefern mit Zink schwarze, lockere Flocken von Goldzink. Verdünnte Lösungen von Platin, Iridium, Palladum und anderen Metallen, denen man eine große Verwandtschaft zum Zink zuschreibt, liefern stets mit Zink schwarze, stark zinkhaltige Niederschläge. Dagegen geben verdünnte Bleilösungen mit Zink einen grauen Niederschlag, welcher wesentlich aus Blei besteht, übereinstimmend mit der geringen Verwandtschaft dieser Metalle zu einander. - Zinn- und Cadmiumlösungen verhalten sich dem Blei ähnlich. - Wie das Zink, besitzt auch das Cadmium zu den elektronegativen Metallen eine starke Verwandtschaft; durch Finwirkung auf verdunnte Silberlosungen in geeigneter Weise liefert es einen lockeren, schwarzen Niederschlag von Silber-

¹⁾ Ber. 27, 630-651.

carl mium, dessen Reactionen denjenigen des Silberzinks analog sind, aber trager verlaufen. Mit einer 1 proc. Kunfersulfatlösung liefert Cacl mium einen grauschwarzen, krystallinischen Niederschlag von Kes prereadmium, welcher beinahe die Zusammensetzung Cu, Cd bositzt. - Mit keinem anderen Metall scheint sich das Cadmium so Leicht zu vereinigen wie mit dem Golde; eine verdünnte Goldlos rang (1g H Au Cl., 4 H2O in 1 Liter) liefert mit einem Cadmiumstar b in Berührung bleigraue Kryställchen von Goldfricadmium, Au Cd.; diese Verbindung läßt sich ohne Veränderung an der Luft aufbewahren, zersetzt Lösungen der edlen Metalle, ist ziemlicht beständig gegen verdünnte Säure, tritt aber mit concentrirter Sal saure leicht in Reaction, indem Cadmium beinahe vollständig in Lisung goht. - Die Platinmetalle werden durch metallisches Cad mum in lockerer Form mit einem starken Cadmiumgehalt gefallt. Verdunnte Bleilösungen geben mit Cadmium reines krystalli-irtes Blei. - Zinn liefert mit verdünnten Kupferlösungen, neben entrer reichlichen Trübung durch die Bildung basischer Zinnsalze, citren krystallinischen Niederschlag von Trikupferginn, Cu. Sn; diese Verbindung ist den Sauren gegenüber ziemlich beständig. wird aber von concentricter, warmer Salzsäure unter Wasserstoffent wiekelung zersetzt. - Silberzinn ist auf nassem Wege schwierig het stellbar. Goldzina wird durch Zersetzen einer verdünnten Goldchloridlösung durch einen Zinnstab als dunkler Niederschlag erhalten. — Das aus verdünnten Kunferlösungen durch Blei ausgeschiedene Kupfer ist stark bleihaltig und entwickelt mit Salzsaure oder Essigsaure sogleich Wasserstoff. - Silberbler ist schwer zu isoliren; dagegen entsteht Goldblei leicht als tief schwarzer Mederschlag, welcher mit Säuren kräftig Wasserstoff entwickelt. Plestmbler bildet sich in verdünnter Platinchloridlösung an Bleiplatten als ein krystallinischer Niederschlag von hohem Bleigehalt; auch Indiumblei wird in äbnlicher Weise erhalten. - Durch hupferblech läfst sich aus verdünnten Silberlösungen keine Legirung beider Metalle isoliren; dagegen erhält man in Goldlösungen etne schwarze, lockere Fällung von kupferhaltigem Gold, welches mit Salzsaure Wasserstoff entwickelt. - Quecksilber giebt in Silberlösung krystallinisches Silberamalgam. - Eisen giebt in Kupfer-, Silber- und Goldlösungen keine Legirungen; aus Platinlosungen wird dagegen ein stark eisenhaltiger Niederschlag erhalten. Die erwähnten Beobachtungen lassen sich auf Grund elektrolytischer Vorstellungen ziemlich ungezwungen erklären und die Verfasser geben in einem theoretischen Abschnitte darüber mihere Erläuterungen. Die auf nassem Wege gebildeten Legirungen

unterscheiden sich in ihrem Wesen nicht sonderlich von anderen chemischen Verbindungen; ihre Bildung läßt sich durch bestimmte Gleichungen ausdrücken und ihre Umwandlungen entsprechen den gewöhnlichen Doppeldecompositionen der chemischer Verbindungen. Weiter besprechen die Verfasser die elektrolytischen Niederschläge der Metalle aus verdünnten Lösungen. Die mit Zink aus verdünnter Lösung gefällten schwarzen Niederschläge der Metalle sind nicht mit den an der Kathode einer elektrolytischen Zelle erhaltenen Substanzen identisch. - Die Schwermetalle können aus verdünnten Lösungen ihrer Salze durch den Strom mehr oder weniger leicht im schwarzen, porosen, anscheinend amorphen Zustande gefällt werden; die Silber- und Kupferniederschläge können während des Stromdurchganges Wasserstoff occludirt enthalten, welcher nach der Stromoffnung zum großten Theil entweicht; ein freiwilliger Uebergang in die krystallinische Form ist bei den genannten Metallniederschlägen wahrnebmbar und oft von Wasserstoffahgabe begleitet. Der Cebergang von der schwarzen in die krystallinische Modification wird durch die Wirkung von Metallsalzen, Säuren und Oxydationsmitteln beschleunigt; die schwarzen Metalle sind darin den Legirungen vergleichbar. -Das schwarze wasserstoffhaltige Kupfer ist wesentlich verschieden von dem Wurtz'schen Kupferwasserstoff; eine elektrolytische Bildung dieser Verbindung existirt ebenso wenig wie eine solche mit Hulfe von Zink. - Die in Daniell'schen Elementen häufig am Zinkpol beobachteten schwarzen Niederschlage bestehen aus Kunterzink; wenn das Element erschöpft ist, wird der gleiche Niederschlag auch bisweilen am Kupferpol abgeschieden.

Bernhard Neumann. Ueber das Potential des Wasserstoffs und einiger Metalle 1). — Der erste Theil der Arbeit behandelt die Reduction von Metallsalzlösungen durch Wasserstoff. Viele Salzlösungen, die bei bloßer Anwesenheit von Wasserstoff unzersetzt bleiben, werden bei Gegenwart von Platin als Wasserstoff-überträger unter Metallabscheidung zersetzt. Es zeigt sich durch einfache Versuche, daß Wasserstoff im Stande ist, Gold, Palladium, Silber, Quecksilber, Kupfer, Antimon, Wismuth und Arsen aus ihren Salzlösungen zu verdrängen, während Lösungen von Blei, Nickel, Kobalt, Eisen, Thallum, Cadmium, Zinn, Zink, Alummum, Magnesium, Mangan durch denselben nicht zersetzt werden konnten. Der zweite Theil der Arbeit umfaßt Potentialmessungen zwischen Wasserstoff und Säuren, also Messungen von Wasserstoffelektroden

^{*)} Zeitschr. physik. Chem 14, 193 - 230.

in verschiedenen Säuren gegen eine Ostwald'sche Normalelektrode. Hierbei werden allerdings die Flüssigkeitspotentialdifferenzen zwischen den Säuren und der Chlorkalumlösung der Normalelektrode vernachlässigt. Der dritte Theil der Arbeit beschäftigt sich mit dem Potential zwischen Metallen und ihren Salzlösungen und liefert eine Reihenfolge der Metalle nach ihrer verschiedenen Ionisirungstendenz. Im vierten Theile wird der Nachweis geliefert, daße bei gleicher Dissociation des Elektrolyten das Anion ganz ohne Einfluß auf das Potential des Metalls ist. Schließlich werden noch die absoluten Potentiale von Oxydations- und Reductionsmitteln gemessen, zwischen denen sich gerade in elektrischer Beziehung eine schärfere Grenze ziehen läßt, als nach der gewohnlichen Auffassung.

K. Kahle. Vergleichende Untersuchungen über die elektromotorische Kraft des Clark'schen Normalelementes. | Mittheilung aus der physikalisch-technischen Reichsanstalt 1).] - Die meisten früheren Untersuchungen des Clarkelementes sowohl von Latimer Clark selbst, als von Lord Rayleigh, Alder Wright, Swinburne, sowie Glazebrook und Skinner sind an unzweckmäßig geformten Elementen vorgenommen worden. Einwurfsfreie Ergebnisse können nur an Elementen gewonnen werden, bei denen die gesammte wirksame Oberfläche der Elektroden für alle Temperaturen, welche das Element annehmen soll, von der concentrirten Losung des Elektrolyten umgeben ist. Diese Forderung erfüllt das Element in der von Lord Rayleigh angegebenen H-Form, weshalb Kahle sämmtliche Versuche mit dieser Normalform des Elementes angestellt hat. Zunächst wird die Constanz und Reproducirbarkeit der H-Form-Elemente geprift; es zeigte sich, daß, obwohl die Elemente zu verschiedenen Zeiten und mit verschiedenen Materialien hergestellt wurden, die clektromotorische Kraft keines derselben eine Abweichung vom Normalwerthe zeigt, die mehr als 0,0001 Volt überschreitet, die mittlere Ahweichung betragt 0,000 04 Volt. Auch nach anderthalb Jahren sind keine Acaderungen von mehr als 0,0001 Volt eingetreten. Die das Quecksilber bedeckende Paste von Mercurosulfat, Quecksilber und Zinksulfat darf das Zinkamalgam nicht berähren, da sonst oft springweise auftretende und verschwindende, nicht unerhebliche Aenderungen der elektromotorischen Kraft auftreten. Trotzdem ist auch an der Zinkamalgamelektrode Sättigung mit Mercurosulfat erforderlich. Kurz nach dem Zusammensetzen zeigen die

⁴⁾ Ann. Phys. 51, 174 202.

Elemente stets zu hohe Werthe der elektromotorischen Kraft, so daß eine verbirgte Genauigkeit auf 0,0001 Volt nicht vor Ablauf eines Monats nach der Herstellung zu garantiren ist. Im Weiteren studirt Kahle den Einflufs von Verunreinigungen auf die elektromotorische Kraft. Es zeigte sich Folgendes: Das käufliche Zink enthalt keine positiven Metalle, die storend auf die elektromotorische Kraft des Elementes wirken könnten. Vermeidet man die Unregelmäfsigkeiten, welche eine nur oberflächliche Amalgamirung mit sich bringt, durch Verwendung eines festen Amalgams, so dürfte bei Verwendung des käuflichen, chemisch reinen Zinks die negative Elektrode des Elementes weiter keine Fehlerquellen in sich bergen. Verunreinigungen des Zinks durch negativere Metalle gehen oft zu schwachen Localströmen Anlaß, die bisweilen Gasentwickelung zur Folge haben, dies ist besonders bei Elementen mit arsenhaltigem Zink der Fall. Man thut daher gut, auf die Reinheit des Zinks großen Werth zu legen. Gutes käufliches Zinksulfat enthalt nie so starke Beimengung anderer Salze, daß durch diese die elektromotorische Kraft des Elementes beeinflufst werden konnte; dagegen erniedrigt die Anwesenheit freier Saure die elektromotorische Kraft um einige Zehntausendstel Volt und ruft Gasentwickelung hervor, ist also unter allen Umständen zu vermeiden. Es folgt hieraus, daß sich bei der Zusammensetzung des H-formigen Clark'schen Elementes ohne großere Schwierigkeiten die störenden Einflüsse ausschliefsen lassen, welche Abweichungen seiner elektromotorischen Kraft vom normalen Werthe um nicht als 0,0001 Volt bedingen kounten. Es wird dann eingehend die Feufsner'sche Form und die alte englische Form discutirt. Das Studium des Temperatureinflusses zeigt, dass diese letzteren Formen, die auch sonst den Anforderungen nicht vollständig genügen, speciell bei Temperaturänderungen Abweichungen zeigen während sich der Werth der H-förmigen Elemente, wenn sie vor großeren Temperaturänderungen geschützt sind, auf 0,0001 Volt und selbst bei plötzlichen Temperatureinflüssen auf 0,001 Volt angeben liifst.

K. Kahle. Vorschriften zur Herstellung von Clark'schen Normalelementen. [Mittheilung aus der physikalisch-technischen Reichsanstalt 1].] — Auf Grund der eingehenden Untersuchungen über Clark'sche Normalelemente sind hier die Vorschriften zur Herstellung möglichst genauer Reproductionen derselben angegeben. Das von Kahle empfohlene Gefäfs für das Element schliefst sich

¹⁾ Ann. Phys. 51, 203-211.

in seiner Form wesentlich an die von Lord Rayleigh angegebene H-form an, hat aber nur eine Einfüllöffnung, welche durch einen als Thermometer ausgebildeten eingeschliffenen Glasstopsel verschließbar ist. In den einen Schenkel wird roines Quecksilber, m den anderen ein heifsflüssiges, nach dem Erkalten erstarrendes Amalgam geschüttet, das etwa 90 Thle. Quecksilber und 10 Thle. Zink enthalt. Die in den Boden der Schenkel eingeschmolzenen Platindrahte müssen vom Quecksilber bezw. Amalgam völlig be-Jekt sein. Auf das Quecksilber wird eine 1 cm hohe Paste gebracht, die durch Zusammenreiben von Quecksilberoxydulsulfat und Quecksilber mit einem aus Zinksulfatkrystallen und concentriter Zinksulfatlösung gebildeten Brei gewonnen ist. Sowohl die laste als auch das Zinkamalgam werden darauf mit einer 1 cm bolen Schicht von Zinksulfatkrystallen überdeckt und dann das gange tiefäls soweit mit concentrirter Zinksulfatlösung gefüllt, dass bem Einsetzen des Glasstopsels noch eine kleine Luftblase bleibt, de bei starker Temperaturanderung das Gefafs vor dem Zerspringen schützt. Beim endgültigen Verschluß des Gefäßes wird ur dem Einfügen des Glasstöpsels derselbe an seinem oberen Rade mit einer alkoholischen Schellacklösung bestrichen und dun fest eingedreht. Bei versandfahigen Elementen wird am Vacksilbernol statt des Quecksilbers ein kreisformiges Platinblech 43 Elektrode verwandt, welches elektrolytisch amalgamirt wird. Na die Zubereitung der Materialien betrifft, so soll das Queckalber von allen gröberen Verunreinigungen nach bekanntem Vertables gereinigt und im Vacuum destillirt sein. Das Zonk, welches un Handel als chemisch rein bezeichnet wird, kann ohne Weiteres beautzt werden. Zur Herstellung des Amalgams füge man zu 9 Gew.-Thln. Quecksilber 1 Gew.-Thl. Zink hinzu and erwarme bales in einer Porcellanschale so lange unter mäßigem Umrühren auf weingstens 100°, bis sich alles Zink gelöst hat. Das käufliche Zuksulfat wird mit Congoroth auf Säure, mit Rhodankalium auf Eight geprüft. Durch Kochen mit Zinkspänen werden merkliche Mengen Saure neutralisirt und durch Elektrolyse nuch einem von der Reichsanstalt ausgearbeiteten Verfahren die Reinigung von Essu erzielt. Die näheren Einzelheiten, betreffend die Herstellung der beiden Salze, wolle man im Original nachlesen.

S. Skinner. Das Clarkelement während der Stromabgabe 1).

Der Verfasser untersucht Clarkelemente während der Stromabgabe. Die Resultate der Arbeit lassen sich in die beiden Satze

⁴) Phil. Mag. 38, 271-279.

zusammenfassen: Die elektromotorische Kraft der Polarisatisteht in einer bestimmten Zelle in directem Zusammenhang oder Stromdichte. Bleibt die der Zelle entzogene Stromstärke ogleiche, so steigt die elektromotorische Kraft der Polarisatilangsam an. Im Allgemeinen erweist sich eine Stromentnammit der Stromdichte N. D. 100 — 0,01 Amp. noch als durchaus uschädlich für die Elemente.

Franz Streintz. Ueber die thermochemischen Vorgänge Secundärelement 1). — Nimmt man als Vorgang im Bleudeun later die Bildung von Bleisulfat und Wasser aus Schwefelsam Blei und Bleisuperoxyd an, so ergiebt sich die thermochemischergie des Secundärelementes durch die Gleichung: Ph + 2 H₂ SO₄ aq + Ph = 2 Ph SO₄ aq + 87000 cal. Daraus berecht sich die elektromotorische Kraft des Elementes, soweit sieh Wärmewirkung (Aenderung der Gesammtenergie) zuzuschreit ist, zu 1,885 Volt. Berechnet man die Aenderung der Gesammtenergie aus der an einem Accumulator mit möglichst verdüng Schwefelsäure gemessenen elektromotorischen Kraft und ihr Temperatureoöfficienten, so ergiebt sich 1,860 Volt. Die Uebe einstimmung beider Werthe läfst nichts zu wünschen übrig ut macht den obigen stromliefernden Vorgang sehr wahrscheinlich.

Paul Schoon. Die Theorie der Bleiaccumulatoren na M. G. Darrieus und Beitrag zur Frage der Lebeusdauer Bleisammler 2). — Der Verfasser giebt einen von eigenen Bemei kungen begleiteten Auszug aus einer Abhandlung von Darriens Dieser nimmt an, dass bei der Ladung an der Anode Uebe schwefelsaure entsteht, welche das Bleioxyd des entladenen 105 mulators in Bleisuperoxyd verwandelt. Taucht man eme bis Sauerstoffentwickelung geladene Bleisuperoxydplatte in reit Wasser, so sinkt entlang der Plattenoberfläche eine syruparti Flüssigkeit herab, die unter Sauerstoffentwickelung sich im Wass löst. Diese Flussigkeit giebt mit Chromsäure nicht die Wasse stoffsuperoxydreaction, oxydirt nicht arsenige Säure, wohl ab Jodwasserstoff. Darrieus halt sie für Ucherschwefelsäure. B der Entladung der aus Bleisuperoxyd bestehenden Platte entste night Bleisulfat, sondern Bleioxyd. Eine positive Accumulatorplat wurde nach der Entladung des Accumulators bis auf 1,50 Ve herausgenommen und untersucht, wobei das Bleisulfat nach Auf

Ann. Phys. 53, 698—706, dasselhe im Monatsh Chem. 15, 285—3
 Zeitschr. Elektrotechn. u. Elektrochem. 1, 298—298.
 Bull de Soc. intern. des Electriciens 1892.

waschen der freien Schwefelsäure mit kaltem und dann mit heifsem Wasser durch Kochen mit Soda zersetzt wurde. In der Socialosung wurde die Schwefelsäure bestimmt und daraus das Ble-i sulfat berechnet. Die Platten enthielten 1.16 bis 4.41 Proc. Blerisulfat. Nach Abzug des von der Entladung in der Platte vorbarrelenen Bleisulfats (0,19 bis 3,60 Proc.) enthielt die Platte an frisch gebildetem Bleisulfat 0,81 bis 4,74 Proc., wührend der Stresmentnahme 18,66 bis 29,47 Proc. Bleisulfat entsprachen. Letzteres kann also nicht primares Product der Entladung sein. Vielmehr ist es erst secundär durch Einwirkung der Schwefelsaure auf das Bleioxyd entstanden. (Es wäre möglich, daß in der Platte bei der Entladung der Anode zunächst ein colloidales Bleisulfat entsteht, das durch das heiße Wasser hydrolytisch gespalten wirel and so dem Nachweis entgeht.) An der Kathode entspricht die gehildete Menge Bleisulfat der theoretischen. Indessen glaubt Da rrieus, daß auch an der Kathode die Sulfatbildung seeundär erfolgt, weil bei der Entladung eines mit Natriumsulfat statt mit Schwefelsaure gefullten Accumulators (mit 1,89 Volt) die negative l'inte kein Bleisulfat enthielt. Das in Natriumsulfat entladene Material besteht wahrscheinlich aus einem Gemenge von Blei und Ble-isaboxyd. Darrieus nimmt an, dass das Bleisaboxyd auch im Schwefelsaureaccumulator das normale Product an dem negativen Pol ist. Es reagirt aber sofort mit der Schwefelsäure unter Bildurig von Blessulfat und metallischem Blei. Dadurch, das letzteres den Bleisulfat, welches für sich nicht leitet, innig beigemengt ist, wird die Moglichkeit der schnellen Reduction des Sulfats bei der Lad ung gegeben.

Paul Schoop. Ueber das Messen der elektromotorischen Größen an Accumulatoren 1). — Es kommt für die Beurtheilung der Accumulatoren außer auf Capacität und Nutzeffeet auf die Lebensdauer an. Durch Untersichung des Accumulators läßt sich die Aenderung der einzelnen Platten, die schließlich zu einer Abriahme der Capacität und der Widerstandsfähigkeit führt, lange bevor das Element unbrauchhar geworden ist, erkennen und es lassen sich Vorsichtsmaßregeln treffen. Der Verfasser beschreibt Methoden zur Messung der Spannung, des Widerstandes sowohl des Elementes als der einzelnen Platten und der Aenderung des Potentials der einzelnen Platten wahrend der Ruhe und der Strommunahme. Zur besseren Erhaltung der Platten empfiehlt der Verfasser die Circulation der Säure. Es wird an Berspielen die

¹⁾ Zeitscha Elektrotechn. g. Elektrochem. 1, 234 243.

Verwendung der Versuchsresultate zur Charakteristik einzelner Plattentypen gezeigt.

Ball.

- J. Z. Ueber Reactionen an der Superoxydelektrode 1). An einer Accumulatorzelle, die in völlig geladenem Zustande einige Jahre unberührt gestanden hatte, war die active Masse am Rande, wo sie das Bleigerüst berührte, stark zerstört und mit Sulfat bedeckt. Die Sulfatbildung und die Zerstörung auf der positiven Platte sind durch einen elektrolytischen Procefs zu erklären, der zwischen Bleigerüst und activer Masse sich abspielt. Platten, welche hauptsächlich aus activer Masse und einem schwachen, schmalen Bleigerust bestehen, zeigen eine geringere Sulfatbildung als Gitterplatten.
- F. Grünwald. Herstellung der wirksamen Masse für Sammelbatterien?). Die wirksame Masse wird durch Mischen von fein zertbeiltem Blei (oder Bleiverbindungen) mit Leinöl oder borsaurem Manganoxydul hergestellt. Das Gemenge wird in die Rahmen der Platten eingebracht und an der Luft oder in einem mäßig erwirmten Ofen getrocknet. Bei der Formirung wird die Borsäure des borsauren Manganoxyduls in Bor und Sauerstoff zersetzt. Letzterer unterstützt den durch die Elektrolyse der Flüssigkeit freigewordenen Sauerstoff bei der Umwandlung des Bleipulvers und des Manganoxyduls in Superoxyde; das Borschlägt sich am negativen Pol der Bleiplatte nieder, während das Leinöl durch den Sauerstoff voilends verharzt wird und so als Bindemittel dient.
- C. Payen. Die Chlorid-Accumulatoren-Batterie?). Aus einem Gemenge von Bleichlorid und Zinkchlorid werden in geeigneten Formen kleine Platten von weißer Farbe gegossen, die sehr spröde sind. Für negative Platten haben dieselben eine Größe von ca. A Zoll und eine Dicke von p. Zoll und sind in Gruppen von vier Stück durch Leisten mit einander verbunden. Für positive Platten ist die Masse in einzelne Rauten mit abgeschrigtem V-formigem Umfang gegossen. Diese Rauten werden in eine Form gelegt und unter hohem Druck mit einer Legirung aus Blei und Antimon in geeigneten Mengenverhältnissen umgossen, wodurch die Platten in den Bleirahmen fest eingelagert werden. Die Gußstücke mit den Chloridplatten werden dann mit Zinkplatten in eine verdünnte Zinkchloridlösung

Zeitschr, Elektrotechn. u. Elektrochem. 1, 203-204. - *) D. R.-P.
 Nr. 78042. - *) J. Frankl. Inst. 138, 241-247.

gebracht und abwechselnd mit einander durch eine metallische Leitung verbauden. Diese Anordnung ist einer kurz geschlossenen Primärbatterie entsprechend. Die chemische Reaction besteht in der Zersetzung der Chloride und es hinterbleibt schliefslich ein dichter Rahmen mit Tafeln aus Schwammblei, die dann auf gewohnliche Weise formirt werden. Das Schwammblei ergiebt sich so als aus Krystallen bestehend, deren Langsaxen senkrecht zur Oberfläche der Platten stehen, wodurch eine Ausdelnung der Masse bei der Elektrolyse ohne Formveränderung der Platte ermöglicht wird. Durch die molekulare Aneinanderlagerung der Krystalle ist die Bindung und die elektrische Leitung der Platten die denkbar beste. Auch die Oberfläche der Masse gewinnt durch diese krystallinische Beschaffenheit an Größe. Die interkrystallinen Zwischenraume bewirken die nöthige Porosität der Platte. Alle diese Vortheile bewirken die hohe Capacitat einer derartigen Batterie. Zwischen die Platten ist eine dunne Asbestscheibe eingeschoben, die den inneren Widerstand nicht wesentlich erhoht, aber Kurzschlüsse innerhalb der Platten verhindert. Der durch mangelnden Contact zwischen activer Masse, und Gitter verursachte Widerstand ist durch die Art der Fabrikation auf ein Minimum reducirt. Die Batterien haben sich in Paris für Beleuchtungszwecke sehr gut bewährt, ebeuso in einigen Betrieben in Philadelphia.

A. Wilke. Batterieschalter für Accumulatorenbatterien in elektrochemischen Laboratorien 1). - Verfasser beschreibt an der Hand verschiedener Skizzen eine Schaltung für Accumulatorenbatterien, die in einfacher Weise die Schaltung der Zellen zu Gruppen varuren läfst.

A. Schmidt. Ueber eine zweckmäßige Anordnung von Accumulatoren für ehemische Laboratorien 1). — In einem Holzkasten betinden sich vier aus Bleigefäßen bestehende Accumulatoren von je 8 Amp.-St.-Capacität, die vollständig geschlossen und nur oben mit einer Deffnung zum Einfüllen der Säure versehen sind. Die positiven und negativen Pole jeder Zelle sind durch Drahte mit einem Schaltbrett-verbunden, das auf der Vorderseite des Holzkastens aufgeschraubt ist und zwar führen die Drähte der positiven Pole zur oberen, die der negativen Pole zur unteren Halfte des Schaltbrettes. Beide Hälften des Schaltbrettes bestehen aus vier viereckigen Messingplatten, die durch geeignete Stöpselung die Elemente in der verschiedensten Weise zu schalten gestatten. Die Kästen

¹⁾ Zeitschr. Elektrochem, 1894, S. 317—321. — 1) Chemikerzeit. 18, 468.
Jahreeber, f. Chem. u. s. w. für 1894

werden von der Firma E. Leybold's Nachfolger, Köln a. Rh., in den Handel gebracht.

P. Schoop. Hat der alkalische Zink-Kupfer-Accumulator Aussicht auf baldige praktische Verwerthung im Trambetrieb 1). - Fast alle Versuche, den Bleiaccumulator als Betriebsnuttel für Trambahnen zu verwenden, sind gescheitert, hauptsächlich aus finanziellen Gründen, da er eine Amortisation von 50 bis 100 Proc. des Werthes verlangt und weil ferner die eigentlich elektrochemische Soite der Bleizelle noch wenig studirt ist. An Stelle des Blejaccumulators hat man Versuche mit dem Zinksammler gemacht, bei dem eine Zinkplatte als Anode, Kupferoxyd, in einem eisernen Becher enthalten, als kathode und als Elektrolyt eine wässerige Lösung von Kalihydrat dient. Beim Schhefson des Stromkreises lost sich Zink auf und das Oxyd wird zunächst in Oxydul und dann in metallisches Kupfer verwandelt. Wiewohl dieser Sammler bezüglich der Capacität wie Kraftabgabe dem Bleiaccumulator überlegen ist, scheitert seine Verwendung an der geringen Zuverlässigkeit und Dauerhaftigkeit, sowie an der umständlichen Behandlung, die dieser Accumulator erfordert, indem er bei 50° geladen werden und zur Bildung eines regelmäfsigen Zinküberzuges der Elektrolyt in steter Bewegung gehalten werden muß. Ferner muß der Elektrolyt sorgfältig gegen Luft geschützt werden, da sich sonst Kaliumcarbonat bildet.

H. N. Warren. Das Magnesiumelement 2). — An Stelle der Daniellelemente mit hohem innerem Widerstand und der Bunsenund Groveelemente mit stark atzenden Reagentien empfiehlt Verfasser eine Zelle, in welcher Zink durch einen Magnesiumstabersetzt ist, welcher sich innerhalb einer Thonzelle in Ammonium-chlorid befindet. Umgeben ist die Thonzelle von einer Kupferelektrode in stark mit Salzsäure angesäuerter Kupferchlorürlösung. Die Combination soll die Spannung einer Salpetersäure- oder Chromsaurezelle liefern.

Queen u. Co. Kleines Trockenelement '). — Auf dem Boden eines zugeschmolzenen Glasrohres sitzt eine Kohleelektrode, in die zur Ableitung ein Platindraht eingesetzt ist. Der untere Raum ist bis an die obere Flache der Kohle mit einer depolarisirenden Paste gefüllt, die entweder aus einem Brei von Jodschwefel oder einem Gemisch von Queeksilberoxyd und Jod besteht; letzterer Depolarisator giebt eine etwas hohere elektromotorische Kraft.

^{&#}x27;) Zeitschr Elektrochem 1894, S. 131 134. - ') Chem. News 70, 179. - ') Zeitschr. Elektrochem. 1894, S. 93.

Die Röhre ist dann weiter mit einer Paste von 2 Al Cl, — 3 ZnO — 6 H₂O gefüllt, in die ein Zinkstab taucht. Das Ganze wird dann zunächst mit einer zähflussigen Masse — Chatterton-Compound — vergossen und dann mit Gyps verschlossen. Die elektromotorische Kraft dieser Elemente soll bei 25 bis 30 Ohm innerem Widerstand 1,35 bis 1,40 Volt betragen.

W. Walker und R. F. Wilkins. Verbesserungen in primièren Volta'schen Batterien!). — Zwischen ein Drahtnetz und ein Diaphragma, das die Zinkelektrode enthält, sind Stücke von Retortenkohle gepackt, über welche continuirlich der Elektrolyt fliefst; der Ueberschufs sammelt sich in einem darunter befindlichen Gefäß. Die große Oberfläche, welche die Kohle der Luft bietet, bewirkt, daß der bei der Stromerregung entstandene Wasserstoff durch den Luftsauerstoff oxydirt wird.

Alfred Ditte. Beitrag zum Studium der Vorgänge im Leclanchéelement und in einigen analogen Elementen?). — Es wird ein ausführlicherer Bericht über die Untersuchungen gegeben, welche nach anderer Quelle schon früher?) besprochen worden sind.

Bdl.

P. L. Aslanoglou. Seewasser als chemischer und mechanischer Depolarisator für Primärbatterien (). — Verfasser ersetzt das Chlorammonium der Leclanchéelemente durch Seewasser. Die Batterien sind so angebracht und eingerichtet, daß das Meerwasser direct in die Zellen eindringen kann und durch seine Bewegung die Platten mechanisch depolarisirt. Die Batterie liefert eine kleine elektromotorische Kraft, stellt sich aber im Preise viel billiger als die gewöhnlichen Leclanchéelemente.

Frederick J. Smale. Studien über Gasketten. Der Smale hat die Prüfung der von Ostwald auf Grund der Nernst'schen osmotischen Theorie der galvanischen Stromerzengung aufgestellten Theorie der Gasketten unternommen. Nach einer historischen Uebersicht wird die Theorie der Gaskette entwickelt; ein weiterer Abschmtt ist dann der Beschreibung und Anordnung des Apparates gewidmet. Der erste Theil der Untersuchung umfaßt nun zunächst Versuche mit Wasserstoff und Sauerstoff, sowie die Prüfung des Einflusses, den Beschaftenheit und Größe der Elektroden auf die elektromotorische Kraft der Gaskette ausüben. Es zeigt sich, daß das Elektrodenmetall irrelevant ist, Gold, Platin und Palladium

¹) Engl. Pat. Nr. 10942; Chem. Soc. Ind. J. 13, 529. — ²) Ann. chim. phys [7] 1, 115–144. — ³) JB. f. 1893, S. 171, 172. — ³) Chem. News 69, 210—211. — ⁵) Zeitschr. physik, Chem. 14, 577—621.

ergeben sehr nahe gleiche Werthe. Mit Kohlenelektroden liefsen sich dagegen keine constanten Resultate erreichen. Die Elektroden dürfen für die Messungen nicht zu klein gewählt werden; dies gilt weitaus am meisten für die Sauerstoffetektrode. Weiterhin wird der Einfluss der Natur und Concentration des Elektrolyten auf die elektromotorische Kraft der Gaskette untersucht. Es zeigt sich, daß für Elektrolyte, bei denen keine Einwickung der Gase auf den Elektrolyten stattfindet, sich annähernde Unabhangigkeit der elektromotorischen Kraft vom Elektrolyten ergiebt. Bei den Salzlösungen zumal waren constante Resultate überhaupt nicht zu erwarten, weil die geringsten durchgegangenen Strommengen Saure-Alkali-Polarisation zur Folge haben, die sogleich beträchtliche Aenderung der Spannung bedingen kann. Weiterhin werden Messungen an Wasserstoff-Chlor-Gasketten, sowie solche mit Wasserstoff an der einen, Brom oder Jod an der anderen Elektrole ausgeführt, auch Wasserston-Luft-Ketten werden gemessen. Im zweiten Theile der Arbeit werden zunächst Flussigkeits-Concentrations-Ketten mit Wasserstoffelektroden gemessen, bei denen sich stets eine befriedigende Ucbereinstimmung mit der Theorie ergiebt. Es werden dann weiterhin die elektromotorischen Kräfte der Einzelgaselektroden bestimmt. Theil III bringt zunächst die Bestimmung des Temperaturcoefficienten der Wasserstoff-Sauerstoff-Kette, wobei diese sich als reversibel ergiebt. Weiterhin wird der Temperaturcoëfficient der Wasserstoffelektrode allein zu bestimmen versucht und daraus eine Abnahme der Lösungstension mit der Temperatur zu folgern versucht; leider ohne Berucksichtigung der Thermoketten zwischen den Elektrolyten.

L. Cailletet und E. Collardeau. Bemerkungen über die Condensation der Gase der Elektrolyse durch porose Körper und besonders durch die Metalle der Platingruppe. Auwendungen auf das Gaselement. Elektrische Accumulatoren unter Druck 1). — Die Verfasser haben Elektroden hergestellt aus Platinmohr, der in kleine Säckchen aus Seidenstoff geprefst war und einen Platindraht als Zuleitung hineingesteckt erhielt. Zwischen zwei solchen Elektroden wurde Wasser elektrolytisch zerlegt und ein großer Theil der Gase von den Schwammelektroden aufgenommen. Bei der Depolarisation laßt sich ein Theil der hineingesteckten elektrischen Energie wiedergewinnen. Es zeigte sich nun, daß die Capacität eines solchen kleinen Gasaccumulators sich durch Druckerhohung ganz erheblich steigern ließ. Der Nutzeffect betrug für

¹⁾ Compt. rend. 119, 830-834.

Strom 95 bis 96 Proc. und die Capacität für 1 kg Platinmohr 56 Ampèrestunden. Bei Palladium wurde sogar unter 600 Atm. eine Capacität von 176 Ampèrestunden erreicht. Berthelot¹) kommt im Auschluß an diese interessanten Resultate in einer kurzen Bemerkung auf seine Platinwasserstoffverbindungen zurück. Bs.

K. R. Koch u. A. Wüllner. Ueber Ausbreitungswiderstand und Polarisation an Elektroden von kleiner Oberfläche 2). - Die Verfasser haben sich früher (JB, f. 1892, S. 414) mit der galvanischen Polarisation an kleinen Elektroden beschäftigt und sind nun durch Bemerkungen von Richarz zu dieser Arbeit zur Untersuchung darüber veranlaßt worden, in wie weit sich bei den kleinen der Ausbreitungswiderstand an den hohen beobachteten Polarisationen betheiligt. Die vorliegenden Beobachtungen sehemen den Verfassern dafur zu sprechen, dafs der auftretende Uebergangswiderstand nicht durch einen jedem Elektrolyten speciell eigenthümlichen Körper hervorgerufen wird, sondern dass die Ursache mehr in allgemein bei der Polarisation auftretenden Umständen zu suchen sem wird. Es liegt deingemäß nahe, hierbei an eine Gas- oder Dampfschicht als Ursache des Widerstandes zu denken, doch scheint den Verfassern dies nicht mit dem allmahlichen Wachsthum der Polarisation in Einklang zu bringen zn sein.

P. Springmann. Ueber die Polarisation an festen Niederschlägen zwischen Elektrolyten 3). - Springmann hat zwei Salzlösungen, die mit emander unlösliche Niederschläge geben, in die Elektrodenraume eines elektrolytischen Troges gebracht und Strom durchgeleitet, derart, daß der Niederschlag im Diaphragma, das aus Pergamentpapier, Gyps oder Thouzellen bestand, entstehen mufste. Es sind nicht nur Salznaare gewählt, deren Niederschläge die Eigenschaften halbdurchlässiger Membranen haben, sondern auch zahlreiche andere, um einen Vergleich zu ermöglichen. Es wird besonders der Einfluss der Stromstärke, der Concentration unter Berücksichtigung des Einflusses der Stromstärke, der Einflufs der Temperatur und der Wandbeschaftenheit untersucht. In einzelnen Fällen trutt sehr erhebliche Polarisation ein in Folge Bildung eines metallischen Zwischenleiters, so beim Blei, wo sich auch der Polarisationswerth nahe 2 Volt findet. In anderen Fallen wiederum tritt große Widerstandsvermehrung in Folge Bildung sehr schlecht leitender Niederschlagsschichten auf. Das einzelne

¹) Compt. rend. 119, 834. — ²) Ann. Phys. 52, 691—699. — ⁸) Daselbst 51, 141—155.

Beobachtungsmaterial ist zu mannigfaltig, um hier eingehender angeführt zu werden. Bs.

Th. Des Coudres. Der zeitliche Verlauf der Selbstpolarisation in geschlossenen Amalgam - Concentrationselementen 1). -Studirt man das thermoelektrische Verhalten verdüngter Amalgame, so steht wegen der auch für solche vorhandenen Gültigkeit der Gesetze des osmotischen Druckes zu erwarten, daß Erscheinungen analog dem Ludwig'schen Phanomen innerhalb des verschieden temperirten Amalgams auftreten werden, so dass also der Diffusionscoëfficient des Metalls im Quecksilber bei thermoelektrischen Versuchen mit verdünnten Amalgamen vielleicht eine Rolle spielen kann. Um nun auf experimentellem Wege solche Diffusionsconstanten zu ermitteln, lassen sich Methoden ableiten, welche in mehrfacher- Hinsicht der von H. F. Weber zur Bestimmung von Diffusionscoustanten von Elektrolyten analog sind. Auf den rein mathematisch-physikalischen Inhalt der Arbeit kann nicht eingegangen werden, nur sei erwähnt, dass sich Resultate ergeben, welche zum Theil in guter l'ebereinstimmung mit der Erfahrung stehen.

Jan Roszkowski. Studien über die kathodische Polarisation. I. Verlauf und Größe der galvanischen Polarisation bei festen Kathoden 1). - Der Zweck der Untersuchungen ist in erster Linie das Studium des ganzen Verlaufs und der Stärke der kathodischen Polarisation, sowie die Wirkung der Oberflächenbeschaftenheit der Kathode auf den Verlauf und die Größe der Wasserstoffpolarisation. Daher sind die Untersuchungen entsprechend den in Betracht kommenden Stoffzuständen in solche mit festen und solche mit flüssigen Kathoden eingetheilt. Die Messungen werden gegen eine Normalelektrode ausgeführt unter besonderer Berücksichtigung des Schutzes gegen die Stromlinien des polarisirenden Stromes. In den Vorversuchen wurde untersucht die Abhängigkeit der l'olarisation von der Zeit bei constanter polarismender Kraft, die Beziehungen zwischen der Wasserstoffpolarisation und der Stromintensität der elektrolysirenden Kette, die Abhängigkeit von der polarisirenden Stromquelle, und namentlich von der Größe der Elektroden. Weiterlan wird au Platmelektroden der Einflus der Oberflächenbeschaftenheit studirt und zwar werden 1. sorgfältig polirte, spiegelglatte Platinkathoden, 2. platinirte Platinplatten, 3, zerkratzte, und 4. mit Platingrau bedeckte Platten untersucht. Die niedrigsten Werthe geben die platinirten Elektroden, dann

¹⁾ Ann. Phys. 52, 191-206. - 2) Zeitschr. physik. Chem. 15, 267-304.

folgen die mit Platingrau bedeckten und schliefslich die polirten, zu allerletzt die polirten und zerkratzten Elektroden. Bei keiner Elektrodensorte konnte ein Polarisationsmaximum constatirt werden. Der Verlauf der Wasserstoffpolarisation gestaltet sich am regelmäßigsten bei den platinirten Platinkathoden, wo dieselbe proportional der elektromotorischen Kraft des primären Stromes ansteigt. Die Größe der kathodischen Polarisation ist von der Occlusionsfähigkeit der Elektroden für Wasserstoff abhängig. Die mit Silberelektroden angestellten Versuche ergeben ganz ähnliche Resultate; vor allen Dingen konnte auch hier bis zu einer polarisirenden elektromotorischen Kraft von 4,8 Volt kein Maximum der Polarisation erreicht werden.

Jan Roszkowski. Studien über die kathodische Polarisation. II. Verlauf und Große der galvanischen Polarisation bei flüssigen Elektroden 1). - Die Untersuchungen mit flüssigen Kathoden, die in ganz ähnlicher Weise wie die Versuche in Theil I dieser Arbeit angestellt werden, erstrecken sich auf Elektroden aus Quecksilber, ferner Zink-, Blei- und Kupferamalgame und schliefslich auf Elektroden aus Wood'schem Metall. Auch hier gelang es nicht, einen bei steigender primirer elektromotorischer Kraft unveränderlich bleibenden Werth des Potentialunterschiedes an der Kathode, das sogenannte "l'olarisationsmaximum", zu constatiren, trotzdem die früheren Angaben entsprechende Höhe der polarisfrenden Kraft in allen Fallen überschritten wurde. Bei den Kathoden aus Wood'schem Metall wurde constatirt, dass die Polarisationswerthe im Momente des Schmelzens oder Erstarrens ungeändert blieben. Bei höheren Polarisationswerthen haben flüssige Elektroden unabhäugig von ihrer Natur dieselbe Polarisation.

M. L. Houllevigue. Elektrolyse und Polarisation von Salzgemischen 2). — Die Resultate der ziemlich umfangreichen Experimentaluntersuchung lassen sich folgendermaßen zusammenfassen: Der von Buff aufgestellte Satz, daß das Verhältniß, in welchem zwei Metalle aus der Lösung des Salzgemisches abgeschieden werden, von der Stromdichte unahhangig sein soll, darf nur als Grenzgesetz für genügend hohe Stromdichten betrachtet werden. Dagegen besteht zwischen den Concentrationsänderungen des Gemisches und der Zusammensetzung der Zersetzungsproducte ein einfacher Zusammenhang. Die Polarisation hängt von allen Componenten des Salzgemisches ab, auch wenn nur ein Salz wirklich zerlegt wird. Der von Lippmann formulirte Satz, daß die

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 305-322. - 17 Ann. chim. phys. [7] 2, 351.

Polarisation einer Elektrode Null bleibt, so lange in dem Salzgemisch ein Salz des Elektrodenmetalls vorhanden ist, gilt nur für geringe Stromdichte, namentlich je geringer die Quantität des gelösten Salzes ist. Zwischen der Natur der Niederschlage und der vorhandenen Polarisation besteht ein theoretischer Zusammenhang. Bei der Untersuchung kamen lediglich Losungen in Frage, aus denen gut bestimmbare Metalle abgeschieden wurden, für constante treibende elektromotorische Kraft, constanten Strom und gleichmäßige Stromdichte an der Elektrode wurde Sorge getragen.

Bs.

O. Wiedeburg. L'eber die Gesetze der galvanischen Polarisation and Elektrolyse 1). - Der Verfasser beabsichtigt, in Form mathematischer Analyse eine möglichst umfassende Darstellung der Polarisationserscheinungen zu geben und hofft damit eine bessere "Erklärung" derselben im Sinne Kirchhoff's zu erzielen, als bisher gegeben worden ist. Die wesentlichste Annahme Wiedeburg's ist diejenige, dass "nicht alle herangeführten Ionen an den Elektroden elektromotorisch wirksam sind, sondern unter allen Umständen nur ein Bruchtheil derselben, während der Rest "neutralisirt" wird, seine lonconatur verhert und zum l'otentialsprung nichts beiträgt". Eine Ableitung oder Erklärung für diese Annahme giebt der Verfasser nicht, ebenso wenig bringt derselbe eigene Versuche zur Verwerthung. Ostwald sagt daher mit vollstem Recht in einer Besprechung dieser Arbeit: "Das Interesse an der Abhandlung beschränkt sich auf den formalen Nachweis. dafs in der That die "Beschreibung" einer Anzahl von Polarisationserschemungen auf dem angegebenen Wege gelingt."

C. Nourrisson. Ueber die Zersetzungsspannung der Alkahsalze?). — Verfasser hat versucht, aus den vorhandenen Daten über die Wärmetönungen der Alkalisalze die Zersetzungsspannungen dieser Salze zu berechnen und die erhaltenen Resultate durch Versuche zu bestätigen. Für die Elektrolyse von NaCl kommen folgende Daten in Betracht:

47 Cal. müssen demnach bei der Spaltung aufgewandt werden, diese entsprechen einer Spannung von 2.02 Volt. Für Na Br

¹) Ann. Pays, 54, 302-345, soft Compt. rend, 118, 189-192; Arch. ph. nat. 32, 481-496.

berechnen sich die Zersetzungsspannungen zu 1,75 Volt, für JNa zu 1.16 Volt. 1 Aeg. Natriumsulfat braucht 49,9 Cal. zur Spaltung. wass einer Zersetzungsspannung von 2,15 Volt entspricht. Für die Nit vate betragt die so berechnete Minimalspannung 2,07 (gef. 2,3 his 2.4), derselbe Werth berechnet sich für die Chlorate (gef. 2.4). hatrum kann hier in diesen Fällen ohne Aenderung der Spannung durch andere Alkalimetalle ersetzt werden, worans sich nach dem Verfasser das Gesetz ergiebt, daß die Zersetzungsspannung eines gelösten Alkalisalzes für jede Säure einen constanten Werth besitzt.

Max Le Blanc. Teber die kleinste zur Elektrolyse von Elektrolyten nothwendige elektromotorische Kraft 1).

Berthelot, Bemerkungen zur vorstehenden Notiz: Ueber die Grenzen der Elektrolyse 7).

Max Le Blanc. Ueber die kleinste zur Elektrolyse von Elektrolyten nothige elektromotorische Kraft 1).

Berthelot. Bemerkungen zur vorstehenden Abhandlung 1). Berthelot. Bemerkungen über die Grenzen der Elektrolyse 3). - Diese zusammengehörige Folge von Artikeln spitzt sich, ursprünglich von Prioritätsreclamationen Le Blanc's gegenüber Nourrisson ausgehend, zu einer Debatte über die Werthschätzung der Thomson'schen Regel, resp. des Berthelot'schen Princips zu, dessen strenge Gültigkeit als "Gesetz" Berthelot annimmt. Zur Zeit, wo wir wissen, daß das Berthelot'sche Princip nicht strong gültig, daß aber die Wärmetonung eines Processes, in vielen Fällen wenigstens, ein annäherndes Mass für die freie Energie (und damit die elektromotorische Kraft) desselben liefert, durfte sich ein naheres Eingehen auf die Artikel erührigen. In dem letzten derselben bringt Berthelot nochmals eine Wiederholung des vorher Gesagten, ohne etwas Neues zu bieten,

Max Le Blanc. Primare oder secundare Wasserzersetzung 6). - Nachdem Le Blanc durch seine Arbeiten den Nachweis geliefert hatte, daß die elektrolytischen Erscheinungen bei der Wasserzersetzung weit mehr für eine primäre Abscheidung der Componenten des Wassers sprechen, als für eine intermediäre Abscheidung der Anionen und Kationen des betreffenden Elektrolyten, hat Arrhenius für die alte Ansicht der secundaren Wasserzersetzung verschiedene Gründe ins Feld geführt, deren Wider-

¹⁾ Compt. rend. 118, 411-412. - 1) Daselbst, S. 412-415, - 2) Daselbst, S. 702-707. - 4) Daselbst, S 707 709. - 3) Ann. chim. phys [7] 3, 138 144. - ") Zeitschr. physik. (hem. 13, 163.

legung der Hauptgegenstand dieser Abhandlung ist. Arrhendhielt als Folge der Le Blanc'schen Ansicht die Annahme is nothwendig, daß der Dissociationsgrad des Wassers durch Zust von Elektrolyten erhöht werde. Da nun der Beweis geheten is daß eine solche nicht eintritt, zeigt Le Blanc, daß für die is märe Wasserzersetzung eine solche Annahme nicht nothwett ist, vielmehr die erhöhte Ionenbildungsgeschwindigkeit die ihr primäre Elektrolyse völlig zu erklären vermag. Auch die übrig Einwäude von Arrhenius werden widerlegt und an einem Espiel die größere Einfachheit der neuen Le Blanc'schel befassung veranschaulicht.

O. Wiedeburg. Zur Frage nach dem Grundgesetz de Elektrolyse 1). — Der Verfasser sucht seine Anschauungen 12 die Gesetze der Polarisation (Dieser JB., S. 248) gegen Le Barzu vertheidigen, indem er der Ansicht ist, daß die Anzalendlicher Grenzwerthe für die wahrnehmbare Zersetzung eine Elektrolyten, der sogenannten "Zersetzungsspannungen", kemisnin habe. Eine Entscheidung zwischen primärer und secunomit Wasserzersetzung bei der Elektrolyse scheint dem Verfasser menicht möglich.

Elektrolyse.

W. Ostwald. Die wissenschaftliche Elektrochemie der 6.2 wart und die technische der Zukunft²). — Die hohe Stufe 60 Vervollkommnung, auf der die technische Chemie in Deutschladsteht, hat ihren Grund in der wissenschaftlichen Ausbildung der Techniker, die sich erst nach einem gründlichen Allgemeinstudmazu specialisiren beginnen, sowie in der engen befruchtenden beziehung, die zwischen Wissenschaft und Technik besteht. An der Hand von Beispielen wird der Begriff der elektrolytischen Disseciation und des osmotischen Druckes, und auf Grund beider die Theorie der galvamschen Stromerzengung aus einsider gesetzt. Zum Schluß verweist Verfasser als aussichtsreiche Arbeitsfelder auf der Problem des Kohleelementes, auf die Schaftung eines rationellere Accumulators und das weite Gebiet der Elektrolyse.

Arthur Wilke. Elektricitatswerke und Elektrochemie - L-Da die Elektricitatswerke ihren Bedarf mit etwa sechs Stumba voller Leistung voll befriedigen können, so will Verfasser die un

¹) Zeitschr. physik. Chem. 14, 174—180. — ⁹) Zeitschr. Elektrochen 1894, S. SI—84, 122--125. — ³) Daselbst, S. 134—135.

benutzte Leistung zu elektrochemischen Zwecken verwenden. Die Elektricitätswerke, die mit einem Viertel ihrer möglichen Leistung den großten Theil ihrer Ausgaben so decken können, daß ihnen nach Abzug der Betriebskosten noch ein mäßiger Ueberschuß zur Verzinsung übrig bleibt, haben dann bei Erzeugung weiterer Stromleistungen nur die vermehrten Betriebskosten, meht aber Amertisation und Verzinsung in Rechnung zu ziehen. Op.

K. Elbs. Der Einfluß der Elektrochemie auf die chemische Industrie 1. — In dieser übersichtlichen Zusammenstellung giebt Verfasser ein Bild von der Rolle, die die Elektricität in der Galvanotechnik und in der Elektrometallungse zur Metallreinigung und Metallgewinnung spielt und bespricht dann die elektrischen Orfen und die technische Darstellung von Chemikalien durch Elektrolyse, sowie die Verwendung der Elektricität in der Bleicherei, Gerberer und Zuckerfabrikation.

M. Philip. Technische Anwendungen der Elektricität in der organischen Chemie²). — Die Arbeit enthält eine historische Vebersicht über die Anwendung der Elektricität auf dem Gebiete der organischen Chemie.

J. W. Langley. Die Verwendung der Elektrolyse in technischen hen Processen 3). — Verfasser bespricht die Verwendung des elektrischen Stromes zur Raffination von Kupfer und zur Herstellung von Aluminium. Silber kann man in Salpetersaure als Elektrolyt reinigen, wenn die Spannung 80 genaufegulirt wird, daß die Verunreinigungen in der Anode zurückbeiben. Für die elektrolytische Darstellung von Aetznatron fehlt une geeignete unangreifbare Elektrode. Zur Desinfection von Abwassern kann mit Vortheil elektrolysirtes Seewasser benutzt uerden.

Arthur Wilke. Eine wirthschaftliche Frage der Elektrochemie"). -- Verfasser bespricht die der deutschen chemischen Industrie drohende Concurrenz, die ihr dadurch erwachsen wird, das Deutschland arm an billigen Wasserkräften ist. An dem Beispiel der Ahminium- und Chloratindustrie weist Verfasser auf die Verschiebung der Erzeugungsstatten für diese Producte in die Berglande hin.

Neue Apparate 4. 1. Thermodement. — Auf Grund der Arbeiten von Holborn und Wien 6) sind von W. C. Heräus aus

themikerzeit 18, 1563-1565, 1585-1588, 1615-1617, 1637-1639.
 Zeitschr, Elektrochem. 1, 11-12; Ref.: Chem. Centr. 65, 1, 880. — *) Amer. Chem. Soc. J. 16, 41-56. — *) Zeitschr, Elektrochem. 1894. S. 95-96.
 Chemikerzeit 18, 1997. — *) JB. 6, 1892. S. 267.

Platin und reinem Platinrhodium Drähte hergestellt worden bevon der physikalisch-technischen Reichsanstalt geaicht wede Die hieraus verfertigten, durch Porcellancapillaren geschatzt. Elemente zeigen Temperaturen bis zu 1400° an, die dur 50 Mikrovolt zeigende Messinstrumente gemessen werden konst Kaiser und Schmidt construiren jetzt Messinstrumente. Bedenen statt der Spannung direct die Temperaturgrade angezetz werden.

W. Spilker. Anode zur Elektrolyse von Salzlösungen't -Zur Beseitigung des Uebelstandes, daß bei der Elektrolyse w Lösungen unter Anwendung von unlöslichen Anoden, wie z.R. von Kohle, nach längerem Betriebe stets eine Gaspolarisation autritt und so selbst die hirtesten Retortengraphitanoden und kurzer Zeit zerstort werden, verwendet der Erfinder Anoden un Kohle und Blei. Stäbe beider Stoffe sind derart nahe an evander gerückt, dass beide an der Elektrolyse theilnehmen. Ihre Bler-Kohleanode erleidet während der Elektrolyse von Kochsal folgende Veränderungen: Das Blei bedeckt sich im Anfang 😅 einem weißen Belag von Bleichlorid, der aber allmählich is einen nicht sehr festen braunen Veberzug von Bleisuperovid übergeht. In dem Maße, wie die Bildung des Superoxydes torschreitet, erhöht sich die Spannung, d. h. die Gaspolansauer nimmt ab und wird auf Kosten des allmählich zerstörten filenaufgehoben. In der combinirten Anode kann die Kohle audurch Blei ersetzt werden.

F. M. Lyte. Kohleelektrode mit Metallkern?). — Die Kohleelektrode, welche bei der feuerflüssigen Elektrolyse Vorwendung finden soll, besteht aus einem ausgeleihlten Kohlenstift, welchet zum Theil mit einem leicht schmelzbaren Metall (Zinn, Blei oder georgneter Legirung) angefüllt wird. In die Höhlung der Kohle wird, nachdem das leicht schmelzbare Metall flüssig gemacht ist, ein aus schwerer schmelzbarem Metall bestehender, mit der Stromleitung in Verbindung stehender Stift eingesetzt, so daß er zum Theil in das flüssige Metall eintaucht und stets ein guter Contact gesichert ist.

E. H. Liveing. Verbesserungen in der Construction von Kohleelektroden 9. — Für die Elektrolyse von Chlorkalium oder Chlornatrium werden als Anode Stücke von Retortenkohle angewandt, die auf einem Sieb oder Rost von nicht leitendem Material

D. R.-P. Nr. 73 221. — D. R.-P. Nr. 73 364. — D. Engl. Pat. Nr. 37447
 Chem. Soc. Ind. J. 13, 161.

ruhen und durch einen Kohlenstab mit dem positiven Pole verbunden werden. Der Kohlenstab, welcher der Abnutzung unterliegt, wird durch eine Feder oder Gewichte nachgeschoben. Der Anadenraum wird durch eine Kohlenplatte verschlossen. Op.

E. H. Liveing. Verbesserungen in der Herstellung von Kohleelektroden für elektrolytische Operationen 1). — Die unzersetzten Kohlenwasserstoffe werden aus der Retortenkohle durch Erhitzung im Chlorstrome vor der Verwendung als Elektrode entfernt. Op.

C. Hoepfner. Ferrosiliciumanode?). — Die Anoden bestehen nur an ihrer wirksamen Oberfläche, nicht aber, wie nach Patent Nr. 68748¹), in ihrer ganzen Masse aus Ferrosilicium, wobei als Unterlage ein leitendes Material (Kohle oder Eisen) benutzt wird. Man kann eine solche Anode in der Weise herstellen, daß man eine Kieselsiureschmelze bei einer dem Schmelzpunkt des Eisens naheltegenden Temperatur der Wirkung des elektrischen Stromes aussetzt, wobei ein Kohlenstab als Anode und ein Eisenstab als Kathode dient. Der Eisenstab erhält alsdann einen siliciumhaltigen Ueberzug, welcher den elektrischen Strom gut leitet. Op.

P. Schoop. Ueber die Urculationsvorrichtungen an elektrolytischen Apparaten (). — Verfasser beschreibt an der Hand vieler erlanternder Zeichnungen die Vorrichtungen, die bei verschiedenen elektrolytischen Verfahren die durch Zersetzung und Ueberführung hervorgerufene Entmischung verhindern und den Elektrolyten in steter Urculation erhalten sollen.

Farbwerke vorm. Meister, Lucius u. Brüning in Höchst a. M. Elektrolyse von Flüssigkeiten b. — Die Elektrolyse ist dadurch gekennzeichnet, dass die zu elektrolysirende Flüssigkeit zwischen den Elektroden zugeführt wird, und zwar so, dass dieselbe sich in einer Ebene, welche mindestens so groß ist wie die Elektrodenflächen, in zwei divergirende, nach der Anode bezw. Kathode gerichtete Ströme vertheilt, welche je auf der entgegengesetzten Seite der Elektroden getrennt abgeführt werden. Die Flüssigkeit kann durch ein Rohrsystem entweder so geleitet werden, dass die Theilung in die zwei Ströme erst beim Austritt aus dem gemeinsamen Rohr in den Raum zwischen den Elektroden erfolgt, oder es wird gleich von vornherein durch zwei geschiedene Rohrsysteme für jede Elektrode die Flüssigkeit besonders zugeführt.

^{&#}x27;) Engl. Pat. Nr. 3743; Chem. Soc. Ind. J. 13, 161. — ') D. R.-P. Nr. 77881 — ') JB, f. 1893, S. 191. — ') Zeitschr. Elektrochem. 1894, S. 349-353. — ') D. R.-P. Nr. 73651.

C. Hänfsermann und E. Fein. Vergleichungen des elektreichen Verhaltens einer gewöhnlichen und einer Pukaltsehr Thonzelle i. — Es wurde das Verhalten einer Pukaltsehr Zelle und einer gewohnlichen Thonzelle bei der Elektroseiner 20 proc. Kochsalzlösung untersucht und die Stromstaltspannungen und Widerstände werden tabellarisch und graphsangeordnet. Beim Vergleich der Zahlen ergiebt sich, dasse Widerstand der Pukaltsehen Zelle mit steigender Temperatugeringer wird, und dass namentlich bei Anwendung von Retorte kohle dieselbe der gewöhnlichen Zelle weit überlegen ist. Aus die Haltbarkeit ist eine weit größere.

F. T. Parker. Verbesserungen in Materialien für Diaphramen für elektrolytische Processe und als Filtermaterial 21. — Lowiderstandsfühiges Material wird aus Fluorealeium, Fluorealeimmum und Kryolith in ähnlicher Weise bereitet, wie Schlackerwolle.

J. Hargreaves und T. Bird. Verbesserung in elektrolytschen Apparaten.). — Um die im Engl. Pat. Nr. 18871 vm.
1892 beschriebene Kathode, die gleichzeitig als Diaphragma dett
herzustellen, wird auf das Drahtnetz ein Gemisch von Kalk meiner faserigen Substanz, z. B. Asbest, gebracht und dann getrocknet. Man taucht das Ganze darauf in eine Lösung vot
Wasserglas, wodurch der Kalk in Calciumsilicat verwandelt winder als Bindemittel dient.

A. Coehn. Elektrolytische Darstellung von Sauerstoff und den Halogenen (). — Bei der elektrolytischen Darstellung von Sauerstoff und den Halogenen ist die an der Kathode geleistete Zersetzungsarbeit für den Endzweck ohne Werth. Man macht diese Arbeit nutzbar, indem man die mit Wasserstoff beladens Elektrode, z. B. die negative Platte eines Accumulators, zum Aufbau eines Elementes benutzt, das zur elektrolytischen Erzeugung von Sauerstoff etc. dient. Die hierbei gebrauchte, Wasserstoff occludirende Kathode wird wieder in eben beschriebener Weise benutzt u. s. w.

A. Cochn. Zur technischen Elektrolyse³). — Die elektrolytische Metallausscheidung aus Erzen hat keinen dauernden Erfolg, weil man, um die Auflösung der Anode zu verlandern, un Säuren unlösliche Anoden, wie Blei oder Kohle, verwenden muße

¹⁾ Zeitschr angew. Chem. 1894, S. 9-11. — 5) Engl. Pat Nr. 6805 Chem. Soc Ind J. 13, 256. - 9) Engl. Pat. Nr. 5198; Chem. Soc Ind. J. 13 528. — 9 D. R.-P. Nr. 75930. — 3) Zeitschr. Elektrochem. 1, 2-3.

Diese verlangen aber eine Erhöhung der Badspannung, wodurch die Kosten für den elektrischen Strom durch das erhaltene Product nicht gedeckt werden. Um zur Herabsetzung der Kosten die an der Anode aufgewandte Stromarbeit zu verwerthen, verwendet Verfasser statt gewöhnlicher Bleiplatten Accumulatorenplatten, mit Hülfe deren sich Elemente von genügender Stärke zusammensetzen lassen, um selbst als Stromquelle für die Metallabscheidung zu dienen. Die neuen Anoden werden dann wieder durch diese Elemente so weit aufgeladen, um ihrerseits wieder Elemente zu bilden. Mit der Zeit werden die Ladungen der Platten immer schwächer und müssen dann durch eine besondere Stromquelle — Dynamo etc. — wieder aufgeladen werden. Op.

tieorg Nahnsen. Das Ohm'sche Gesetz und elektrochernische Vorgange in ihren Beziehungen zur Badspannung 1. — Die Badspannung bei elektrochemischen Processen wird nach den verschiedenen Ursachen in ihre Componenten zerlegt. Die einfachen, an Versuchen erläuterten Vorgänge lassen sich nicht in Kürze wiedergeben.

F. Oettel. Einige Versuche über den Einfluß von Stromdichte und Concentration auf den Verlauf elektrochemischer Reactionen 2). - Kann sich die Stromwirkung in zwei verschiedenen Beactionen äußern, so geht die vor sich, bei welcher die größte Lucrguemenge frei wird. Diese Regel hat nur dann Geltung, venn genügende Mengen des betreftenden Körpers die Elektroden Umspilen. Diese Bedingung läfst sich durch geringe Stromdichte, große Concentration oder durch gute Bewegung des Elektrolyten erreichen. Am Beispiel der Elektrolyse von Oxalsaure und einer Losung von gleichen Theilen von Ferro- und Ferrisulfat wird der Einfluss der Stromdichte und der Concentration aus einauder gesetzt. Im ersteren Falle wird durch Zunahme der anfangs geringen Stromdichte und Verdünnung der Lösung keine Oxalsäure mehr oxydirt, sondern es bildet sich nur Knallgas. Im zweiten Falle wurde durch eine geringe Stromdichte an der Anode eine Oxydationswirkung, durch eine solche an der Kathode eine Reductionswirkung erzielt, während bei gleich großen Stromdichten an Anode und Kathode weder Oxydation noch Reduction stattfand. Op.

Friedrich Vogel. Wissenschaftliche Aufgaben der Elektrochemie³) Ohne Heranziehung irgend welchen experimentellen Materials werden mathematische Formeln entwickelt, die die Ab-

¹⁾ Zeitschr. Elektrochem. 1, 198-203. — 2) Daselbst, S. 90-91. — 2) Daselbst, S. 89-90, 125-127, 155-157.

hängigkeit der zulässigen höchsten Stromdichte bei der elektrolytischen Kupferabscheidung von der Krystallisationsgeschwindigkeit des Kupfers und die Abhängigkeit der Stromausbeuten von der Reactionsgeschwindigkeit an der Kathode und Anode zu berechnen gestatten wirden, wenn wir einige bisher unbekannte Größen kennen würden.

F. Mylius und O. Fromm. Ueber die Bildung sehwimmender Metallblatter durch Elektrolyse. [Mittheilung aus der physikalisch-technischen Reichsanstalt 1).] — Die Verfasser verfolgen die Beobachtung, daß die elektrolytische Abscheidung gewisser Metalle unter Umständen in Gestalt dünner Blättehen stattfindet, die sich von der Kathode aus an der Oberfläche der Flüssigkeit ausbreiten. Die Resultate der Abhandlung werden wie folgt zusammengefafst: 1. Oxydirbare Metalle, wie Zink, Eisen, Kobalt, Cadmium, Kupfer, Silber, Antimon, haben die Fähigkeit, bei der elektrolytischen Abscheidung sich an der Übertläche ihrer Salzlösungen zu sehwimmenden, zusammenhängenden Blättchen auszubreiten. 2. Die Ausbreitung wird durch zwei Factoren bedingt, erstens durch das Vorhandensein einer mit Wasser nicht mischbaren Verunreinigung und zweitens durch die chemische Wirkung anwesenden Sauerstoffs. Für den letzteren können auch Schwefel und Halogene eintreten. 3. Für die Ausbreitung der Metalle an der Grenztläche der beiden Medien ist die Dicke der öligen Schicht ohne wesentliche Bedeutung. 4. Die Richtung der Grenzfläche übt auf die Erscheinung keinen merklichen Einfluß aus; die Ausbreitung erfolgt daher auch, wenn das Medium in der Form von Tropfen vorliegt. 5. Stromleitende Oxyde und Sulfide besitzen die Fälugkeit, sich an der Grenztläche auszubreiten, so z. B. die niedrigen Oxydationsstufen des Silbers und des Cadmiums, das Bleisuperoxyd, das Kupfersulfur. 6. Das Wachsthum der schwimmenden Blättehen wird durch die capillaren Anziehungen beeinflufst, welche die Theile der Flüssigkeit orfahren, aus der sich der Niederschlag absetzt. 7. An den schwimmenden Blättern beobachtet man während des Stromdurchganges häufig eine Spannung. welche bei der Stromunterbrechung aufhört und auscheinend von der l'otentialdifferenz abhängig ist, wie die Oberflächenspannung des Quecksilbers bei der Polarisation. Bs.

Paul Schoop. Ueber die elektrochemische Bereitung von Zinkoxydkalilösung 2). — Für den Zinkkupfersammler muß der

Ann. Phys. 51, 593—621. — ³) Zeitschr. Elektrotechn. u. Elektrochem.
 205—208, 247—249.

akalische Elektrolyt möglichst reich an Zink und klar sein, um bei der Ladung eine gute Zinkabscheidung zu ermöglichen. Die drocte, rem chemische Auflösung von Zink in Kali- oder Natronlauge erfolgt sehr langsam und giebt keine genügend hohe Conentistion. Bei der elektrochemischen Auflosung erfolgt an der Kathode, wenn sich an ihr Wasserstoff entwickelt, eine schwerer au beseitigende Trübung und Gelatinirung durch ausgeschiedenes Zinklydroxyd. Um das zu vermeiden, muß man die Kathode depolarisiren. Technisch that man das am besten, indem man als Kathode Kupfer anwendet, das obertlächlich in Kupferoxydul remandelt ist. Diese Oxydirung erfolgt in der Zelle selbst, mit Toproc. Kalilauge als Elektrolyt bei 50 bis 600 unter Verwenlung des Kupfers als Anode und des Zinks als Kathode mit 2 Volt Spannung. Noch ehe die Oxydation des Kupferoxyduls zu haphroxyd - dessen Bildung zu vermeiden ist, weil es sich in Kahlange etwas löst erfolgt ist, unterbricht man und kehrt den Strom um. Die Auflösung des Zinks erfolgt mit 5 Amp. und mehr auf den Quadratcentimeter wirksamer Zinkfläche. Die Capautit der Kupferoxydulplatte mufs natürlich der Menge des aufmosenden Zinks entsprechen.

A. Voigt. Ueber einige elektrochemische Versuche 1). -Verfasser unterwarf α-Nitronaphtalinsulfosäure in schwefelsaurer Lesung der Einwirkung des Stromes von sechs Bunsenelementen. All Kathode diente eine Quecksilberschicht von 19,6 gcm Oberthehe, als Anode em Platinblech. Nach zwölfstündiger Einwirkung hatten sich 2 Proc. Naphtvlamin gebildet, daneben Hydrazonaphtalinsulfosaure; der größte Theil war unzersetzt geblieben. Fin Versuch, aus Anilin und Glycerin durch elektrolytische Andation zu Chinolin zu gelangen, ergab nur Zersetzungsproducte der Ausgangsmaterialien, z. B. Anilinschwarz, verlief im Chrigen aber vollständig negativ. Ein besseres Resultat wurde ber der Herstellung von Rosanilin und ähnlichen Basen erzielt. Da die Ausbeuten sehr mit der Reactionstemperatur schwanken, 50 schemt es Verfasser vortheilhaft, die Temperatur von 50° meht zu überschreiten. Bei der Elektrolyse einer Glycerinlösung von 1:4 mit einem Strom von 2 bis 3 Amp. bei 100 Volt Klemmenpannung erhitzte sich der Elektrolyt in 20 Minuten auf 75°. Als Reactionsproducte liefsen sich nachweisen: Acrolem, Acrylaure, Ameisensaure und Propionsaure. Es waren etwa 10 Proc. der angewandten Substanz zersetzt. Durch einen Zusatz von

¹⁾ Zeitschif, angew. Chem. 1884, S. 106-105. Jahresber, f. Chem. n. s. w. für 1996.

Aceton wird die Leitfähigkeit vermindert und ebenso die Aus-Ein Zusatz von Antimonchlorur befördert die Reaction. Es konnten nach ca. 10 Minuten an 30 Proc. eines Destillates erhalten werden, das Ameisensäure, Acrylsäure, Acrolein, Oxvisobuttersäure, Propionsäure, Dichlorpropionsäurealdehyd enthielt. Als Destillationsrückstand ergab sich ein harziger, in Wasser unlöslicher, in Alkohol leicht löslicher Körper, der ammoniakalische Silberlösung reducirte. a-Nitronaphtalm ergab, unter denselben Bedingungen elektrolysirt, nach 15 Minuten Nitrosostvrol neben wenig Naphtylamin, p-Chloranilin wird von demselben Strom nicht angegriffen. Bringt man α-Nitronaphtalin und p-Chloranilin in Acetonlösung zwischen die Elektroden, so resultirt eine in Alkohol loucht lösliche, aus diesem durch Wasser in feinen, gelbbraunen Nadeln sich abscheidende Substanz, welche keine einfache Doppelverbindung dieser beiden Körper zu sein scheint. Eine Gasentwickelung findet hier an den Elektroden erst oberhalb 55" statt. B.

J. B. Weems. Elektrosynthesen durch directe Vereimgung der Anionen schwacher organischer Säuren 1). - Bei der Elektrolyse schwacher organischer Säuren treten die Anionen derselben paarweise zusammen, was entweder der directen Wirkung des elektrischen Stromes zuzuschreiben ist, indem die Reaction nach dem Schema 2RII = R, + H, verläuft, oder aber auf eine secundare Reaction des anodisch entwickelten Sauerstoffs zurückzuführen ist, wobei man das Schema 2RH + 0 = R. - H.O. zu Grunde legen kann. Versuche, welche Verfasser mit Malonester, Methintricarbonsäureester und Acetylaceton ausführte, indem er dieselben der Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd. Mononatriumcarbount, Kaliumpermanganat oder von Chromsiure in Essigsaure gelöst, aussetzte, ergabon ganz andere Resultate. als die Elektrolyse, bei welcher entsprechend Aethantetracarbonsäureester, Aethanhexacarbonsäureester und Tetrancetvläthan entstanden. Es ist also die Bildung dieser Verbindungen lediglich der Stromwirkung zuzuschreiben. Auch beim Acctessigester fielen die Resultate der Oxydation negativ aus, bei der Elektrolyse ergab sich Diacetylbernsteinsäureester. Dem Aethanhexacarbonsäureester kommt nach Mulliken?) die Formel (COOC, H. 1, C C(COOC, H₀)₂ zu; er liefert bei der Verseifung Aethantetracarbonsäure. Methyl- und Aethylmalonsäureester ergaben in geringen Mengen Dimethyl- und Diäthylithantetracarbonsiurcester. die Hauptmenge der angewandten Substanz wurde wieder erhalten.

¹) Amer Chem. J. 16, 569—588. — ²) JB. f. 1893, 5, 193.

Benzel- und Acetylmalonsäureester wurden durch Elektrolyse neht verändert. Auch bei der Elektrolyse von Acetondicarbonsaure und Acetylbenzoylmethan wurde kem Zusammentrutt der Annen erreicht. Die Bildung von Bismethylphenylpyrazolon bei der Elektrolyse von Phenylmethylpyrazolon kann sowohl nor der Wirkung des Stromes als auch der oxydirenden Wirkung des nochschen Sauerstoffs zugeschrieben werden. Säureamide wie Acetamid, Benzamid, Succinimid und Phtalimid oder deren Natuum- oder Quecksilbersalze ergaben, der Elektrolyse unterworfen, keinen Zusammentritt der Anionen.

W Borchers. Apparate für den Hörsaal und das Versuchslaboratorium!). Verfasser beschreibt einen elektrischen Ofen
zur Darstellung von Magnesium, Lithium und Berylhum aus gelehnolzenen Haloidsalzen. In den als Kathode dienenden eiserben Tiegel ragt ein von einem Porcellaurohr umhüllter Kohlentab als Anode. Der Tiegel ruht vermittelst eines Flausches auf
dem aus Chamotteplatten gebildeten Deckel einer Perrotfeuerung.
Weitere Einzelheiten über die Construction sind aus den Figuren
des Originals zu ersehen.

Henry Moissan. Neue Erscheinungen bei der Schmelzung und Verflüchtigung durch den elektrischen Ofen 2). – Ueber den bisalt dieser Mittheilung ist nach anderer Quelle schon JB. f. 1893, S. 202 berichtet worden.

Alex. Classen. Quantitative Analyse durch Elektrolyse 9.— Es wird gezeigt, wie wichtig es ist, daß bei Angabe der Stromstärke die für eine Elektroanalyse nothig ist, diejenige Stromstärke angegeben wird, die sich herausstellt, wenn sowohl Meßinstrument wie Elektroanalyse im Stromkreise sind. Es werden Schaltvortichtungen angegeben und durch Zeichnungen erläutert, mittelst derer man die Stromstärke in mehreren Zellen mit einem einzen Amperemeter oder die Spannung an mehreren Zellen mit einem einzigen Voltmeter messen kann. Es werden die Stromdichten mitgetheilt, die für die quantitative Abscheidung von Metallen oder deren Trennungen nach den vom Verfasser angebenen Methoden anzuwenden sind. Die zu bestimmenden Metalle sind Kupfer, Cadmium, Zink, Eisen, Nickel, Kobalt, Quecksüber, Silber, Zinn, Antimon, Blei und Mangan. Die beschriebenen Trennungen sind: Blei von Kupfer, Antimon von Arsen,

¹ Zertschr Elektrochem, 1, 361–362 ² Bull, soc. chim [3] 11, ²² - ² Ber. 27, 2060--2081, Zeitschr. Elektrochem, 1, 229-234, ²⁵ - ²³

Antimon von Zinn, Kupfer von Eisen, Kupfer von Nickel, Kupfer von Kobalt, Eisen von Aluminium, Eisen von Chrom, Eisen von Kobalt und Eisen von Nickel.

Bdl.

H. Thomalen. Veber die von Rüdorff empfohlenen Methoden der quantitativen Analyse durch Elektrolyse 1). Den von Rüdorff empfohlenen Meidinger-Elementen zieht Verfasser Accumulatoren vor, die wegen ihres geringen inneren Widerstandes stets die gleiche Spannung besitzen. Die Art, wie Rüdorff die Stromstärken angiebt, wird einer abfälligen Kritik unterzogen, da entweder nur die Zahl der verwandten Meidinger - Elemente angegeben oder die Stromstärke mit einem Galvanometer von derartig hohem Widerstande gemessen ist, dass sie keinen Werth besitzt. Es werden dann Versuche mitgetheilt, in denen der Verfasser die von Riidorff vorgeschlagenen Methoden und Stromstärken für die Analyse verschiedener Metalle einer Prüfung unterzieht. Wie Verfasser selbst hervorhebt, geben die Versuche kein sicheres Resultat, da die von Rudorff angegebenen Stromaugaben so ungenau sind, daß sich über den Werth der Methodeu nichts sagen lafst.

E. F. Smith. Elektrochemische Notizen?). — Verfasser erwähnt einige Stellen in Classen: Lehrbuch der "Elektrolyse", in denen Classen "seinem persönlichen Wissen widersprechende Behauptungen" aufgestellt habe, einen Vorwurf, den Classen in einer darauf folgenden "Bemerkung zu obiger Notiz" zurückweist.

Fr. Rüdorff. Quantitative Analyse durch Elektrolyse). — Die Versuche des Verfassers beziehen sich auf die quantitative Bestimmung des Quecksilbers neben anderen Metallen. Es ist hierbei zweckmaßig, eine etwas größere Saureconcentration zu wählen, da leicht Amalgambildung eintritt und das beigemengte Metall nur schwer und unvollständig wieder aufgelöst wird. Auch empfiehlt es sich, nicht mehr als 0,2 g Quecksilber zu nehmen, damit keine Ausscheidung des Metalles in Tropfchen erfolgt, die beim Ausspülen fortgeführt werden. Bei der Bestimmung von Quecksilber neben Cadmium fügt man zur Lösung der Metalle 2 ccm Salpetersäure 1,2 und verdünnt auf 120 ccm. Bei Anwendung von zwei Meidinger-Elementen ist in acht Stunden alles Quecksilber ausgeschieden. Für die Trennung von Quecksilber von Zink fügt man zur säurefreien Losung der Chloride oder

Nitrate 1 ccm Salpetersaure oder 10 Tropfen Schwefelsaure, verdunnt auf 120 ccm und zerlegt mit höchstens drei Elementen. In acht Stunden ist die Ausscheidung beendet, der Niederschlag haftet sehr gut an der Schale. Zur Trennung des Quecksilbers von Eisen fügt man zur Lösung vier bis fünf Tropfen concentrirte Schwefelsäure, verduntt wieder auf 120 cem und zerlegt mit zwei bis drei Elementen. Man erhalt Quecksilber neben Nickel durch Zusatz von sechs Tropfen concentrirter Schwefelsäure zur Lösung und Zerlegung über Nacht durch zwei bis drei Meidinger-Elemente. Zur Nickelbestimmung führt man nach Entfernung der übrigen Metalle, besonders Kupfer, das Nitrat in Sulfat über, setzt 25 bis 30 cem Ammoniak zu und etwas Natriumsulfat; man erhält dann über Nacht durch sechs Elemente Nickel und Kobalt. Quecksilber und Mangan lassen sich aus derselben Lösung bestimmen, besser ist aber die Anwendung einer besonderen Losung für jedes. Man elektrolysirt mit zwei Elementen und einer dichten Platinspirale als Anode, auf welcher sich MaO, - H₂O niederschlagt. Oder man verwendet eine Platinschale als Anode, an welcher das Mangan fester haftet.

O. Piloty. Quantitative Analysen durch Elektrolyse!). — Die von Classen ausgearbeiteten Methoden der quantitativen Bestimmung von Metallen auf elektrolytischem Wege haben mannigfaltige Anfeindungen über sich ergehen lassen müssen; erst Nissenson und Rust und Freudenberg!) sind für dieselben eingetreten. Verfasser hat daher im Laboratorium von Classen die Methoden durchgearbeitet und Resultate erhalten, die sich in folgender Tabelle zusammenfassen lassen:

Bestimming oder Trennung	Substanz	Resultat durch Elektrolyse	Auf andere Weise erhaltenes Resultat	Pauer der Analyse
Cu	Kupfersulfat	25.51-25.41	25.39	11 bis 1% Stunden
Fe	Eisenoxydkalium-			
	oxulat	11.30-11.39	11,39	oa. 2 Stunden
Ni	Nickelanunonsulfat .	15,11 15,19	15,15	ca. 2 Stunden
Pb	Blemitrat	72,26-72,39	72,24	3 bis 4 Stunden
				oder über Nacht
Hg	Quecksilberchlorid	73,75-74,61	73,86	-
Ag	Silbernitrat	63,32	63,53	uber Nacht

¹⁾ Ber. 27, 280-282. - 1) JB. f. 1893, S. 176.

Bestimmung oder Trennung	Substanz	Resultat durch Elektrolyse	Auf andere Woise erhaltenes Resultat	Dauer der Analyse
Cd	Cadmiumoxalat			50 bis 60 Minuten
Zn	Zinkammoniumsulfat	16.516,86	16,59	-
Sn	Zinnammoniumchlorid	32,54-32,67	32,54	während der Nacht
8b	Antimontrisulfid	72,45—72,85	72,5 8	oder 4 bis 5 Stund. über Nacht oder ca. 3 Stunden
Sb :	Antimontrioxyd	83,61	83,54	_
Cu von Fe	Kupfersulfat neben		'	
ŀ	Eisensalz	25,33	25,39	ca. 21/4 Stunden
Cu von	Kupfersulfat neben			
Fe, Ni, Co	Eisen-, Nickel- und			
	Kobaltsalz	25,63-25,77	25,39	ca. 3 Stunden
Fe von Cr	Eisenammonsulfat	ĺ	1	1
	neben Chromalaun .	14,27	14,28	
Fe von Al	Eisenam monsulfat			ca. 4 Stunden
	neben Alaun	14,58	14,28	ca. 4 Stunden
Ni von Cr	Nickelammonsulfat		,	
,	neben Chromalaun .	15,44	15,15	}
Pb von Cu	Bleinitrat neben			
1	Kupfersulfat	72.42—72,7	72,24	ca. 5 Stunden
Sb von Sn	Antimontrisulfid		·	
Ī	neben Zinnsalz	72,6-72.83	_	über Nacht
Sb von As	Antimontrisulfid		١	
	neben arsensaurem			
	Natrium	72,6972,86	_	über Nacht B .

E. F. Smith. Elektrolytische Trennungen 1). — Verfasser bemerkt, daß in der Arbeit Freudenberg's 2): "Ueber die Bedeutung der elektromotorischen Kraft zu Metalltrennungen" einige Thatsachen als neu mitgetheilt sind, die im Wesentlichen eine Bestätigung der vom Verfasser und seinen Schülern veröffentlichten Beobachtungen sind.

Robert Behrend. Berichtigung 3). — Der Verfasser stellt ein Versehen richtig, das ihm in seiner Abhandlung über elektrometrische Analyse (JB. f. 1893, S. 173) untergelaufen war. Es hatte sich ein Fehler in die Bestimmungen eingeschlichen, durch den alle Potentialdifferenzen in einem Theil der Versuche im

¹) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 40-42. - ²) JB, f. 1893, S. 176. - ³) Zeitschr. physik. Chem. 15, 498.

Verbaltnifs 1,092 1 zu niedrig gefunden worden waren. Dadurch verschwindet die Diskrepanz zwischen Messungen des Verfassers und solchen von Goodwin.

Bs.

Chemisches Gleichgewicht.

W. Ostwald. Das Chemometer. Wortrag, gehalten in der veremigten Sitzung der Abtheilungen für Physik und Chemie auf der Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte zu Nürnberg am 13, September 18931).] - Unter "Chemometer" versteht der Vortragende ein Instrument, durch dessen Anwendung auf zwei Stoffe oder Stoffcomplexe wir erfahren winden, ob zwischen thinen chemisches Gleichgewicht besteht oder eine Reaction eintreten wird, wenn man sie in Berührung bringt. Das "Chemometer" tritt also in Analogie zum Thermometer, Manometer, Elektrometer, die zu entscheiden gestatten, ob zwei Gebiete bei ihrer Berührung im thermischen, mechanischen oder elektrischen Gleichgewicht sein werden. Es wird nun gezeigt, dass als Chemometer in sehr vielen Fallen das Elektrometer dienen kann, denn einerseits ist die chemische Energieanderung der elektrischen gleich, andererseits sind die beiderseitigen Capacitätsfactoren, die Stoffmengen und die Elektricitätsmengen, nach dem Faraday'schen Gesetze emander proportional, folglich müssen auch die Intensitatsfactoren, das chemische Potential und die elektromotorische Kraft, einander proportional sein. Ils.

W. Nernst. Dielektricitätsconstante und chemisches Gleichgewicht.). — Je größer die Dielektricitätsconstante eines Mediums ist, um so großer muß unter sonst gleichen Umständen die elektrolytische Dissociation der in ihm gelosten Stoffe sein. Diesen den Hauptinhalt seiner vorliegenden Arbeit bildenden Satz beweist Nernst erstens auf thermodynamischem Wege, indem er einen bmären Elektrolyten betrachtet, der sich zwischen zwei Losungsmitteln vertheilt. Alsdann muß die außere Arbeit, die geleistet wird, wenn eine kleine Quantität elektrisch neutraler Moleküle vom ersten Lösungsmittel in das zweite hineintransportirt wird, gerade compensirt werden durch den Transport der äquivalenten Menge freier lonen aus dem zweiten in das erste Lösungsmittel — vorausgesetzt, daß beide Vorgänge reversibel geleitet werden. Die ziemlich complicite, aber vom Verfasser

⁴) Zeitschr. physik. Chem. 15, 399-408. - ²) Daselbst 13, 531-536.

genau aufgestellte Gleichung, welche diese Bedingung zum Ausdruck bringt, läfst das obige qualitative Resultat erkennen. Zweitens wird das gleiche Ergebnifs durch die folgende Ueberlegung sehr plausibel gemacht: Die gegenseitige Anziehung der positiv und negativ geladenen Ionen wirkt auf eine Vereinigung derselben zum elektrisch neutralen Molekül, d. h. auf eine Verminderung der ursprünglich vorhandenen Dissociation hin. Diese elektrostatischen Anziehungen werden aber durch Vergrößerung der Dielektricitätsconstante des Lösungsmittels geschwächt, sind namlich umgekehrt proportional der letzteren. Je größer also die Dielektricitätsconstante, um so kleiner ist also jenes Vereinigungsbestreben, um so größer dagegen die Dissociation. Folgende Tabelle enthält eine experimentelle Bestätigung dieser Beziehung zwischen Dielektricitätsconstante und Dissociationsgrad:

Medium	Dielektr	Elektrolytische Inssociation
Gasraum Benzol Aether Alkohol		Nicht nachweisbar bei gewohnlicher Temperatur Aeufserst geringes Leitungsvermögen gelöster Elektrolyte Merkliches Leitungsvermögen gelöster Elektrolyte Starke Dissociation
Wasser	80	Schr starke Dissociation St.

W. C. Dampier Whetham. Ueber die Geschwindigkeit der Ionen und das relative Ionisationsvermögen der Lösungsmittel²).

— Der Verfasser glaubt aus nichts weniger als einwandsfreien Versuchen einen Zusammenhang zwischen Leitfähigkeit, Dielektricitätsconstante und ionisirender Kraft eines Lösungsmittels gefunden zu haben. Ein Eingehen auf die Versuche, bei denen etwas ganz anderes gemessen wird, als beabsichtigt und augenommen ist, glaubt sich Ref. ersparen zu dürfen.

Bs.

J. E. Trevor und F. L. Kortright. Das chemische Gleichgewicht in seiner Abhängigkeit von der Temperatur"). — Ist K die Gleichgewichtsconstante, T die absolute Temperatur, R die Gasconstante, Q_T die Reactionswarme, so pflegt man bei der Integration der van 't Hoff'schen Gleichung der Isochore:

$$\frac{c \ln K}{c T} = \frac{Q_T}{R T^2}$$

¹) Phil. Mag. 38, 392 396. — ²) Amer. Chem. J 16, 611 -624.

bekanntlich von der Abhängigkeit der Reactionswarme von der Femperatur abzusehen. Für viele Fälle ist dieses Verfahren zu augenau, der Verfasser führt die Integration ohne diese Vernachhissigung durch, indem er:

$$Q_T - Q_0 + (c_{11} - c_1) (T - T_0)$$

setzt, wo Q_0 die Reactionswärme bei einer willkürlich festzusetzenden Normaltemperatur T_i , c_1 und c_{11} die Molekularwärmen des zu betrachtenden Systems vor und nach der zu untersuchenden Umsetzung bedeuten. Dann ergiebt sich:

$$\int_{K}^{K_{0}} c \ln K = \frac{Q_{0} - T_{0}}{R} \left(c_{11} - c_{1}\right) \int_{T_{0}}^{T_{0}} c T + \frac{\left(c_{11} - c_{1}\right)}{R} \int_{T_{0}}^{T_{0}} \partial T,$$

oder wenn man integrirt und erstens nach Q_0 , zweitens nach Q_0 auflost:

$$Q_{0} = \frac{T_{1} T_{2}}{T_{2} - T_{1}} \left(R \ln \frac{K_{2}}{K_{1}} - (c_{11} - c_{1}) \ln \frac{T_{2}}{T_{1}} \right) + T_{0} (c_{11} - c_{1})$$

$$= \frac{T_{1} T_{2} R \ln \frac{K_{2}}{K_{1}} - Q_{0} (T_{2} - T_{1})}{T_{1} T_{2} \ln \frac{T_{2}}{T_{1}} - T_{0} (T_{2} - T_{1})}.$$

Im Auschlufs hierau rechnen die Verfasser die von Le Chatelier ber die Dissociation der Kohlensäure gemachten Beobachtunzen um.

Sf.

M. Carey Lea. Ueber endothermische Reactionen, verursacht durch mechanische Kraft. H. Abhandlung: Umwandlungen von Energie durch gleitenden Druck 1). — Ostwald giebt in seinem Lebrbuche au. daß über die directe Umwandlung von mechanischer in chemische Energie nichts bekannt sei und Horstmann erklart es rundweg für unmöglich, daß durch einen mechanischen Engrif selbst chemische Veränderungen zu Stande kommen. Die Falb bleiben natürlich hier außer Betracht, in denen ein mechanischer Anstoß exothermisch verlaufende Processe (z. B. Explonomen) auslöst, da hier von einer äquivalenten Umwandlung der mechanischen in chemische Energie nicht die Rede ist. Carey Lea 2 um bereits früher?) der Nachweis gelungen, daß in gewissen Fallen Verbindungen, die sich exothermisch bilden, durch äußeren bruck zersetzt werden können. Die zur Zersetzung nöthige Energie-

¹ Zeitschr anorg, Chem. 6, 2-10; Phil. Mag. [5, 37, 31-38, = ³] JB. 189, S. 209.

zufuhr wird also durch mechanischen Arbeitsaufwaml geleistet (Temperaturerhöhung? D. Ref.) In der vorliegenden Arbeit 78.46 er, daß der gleitende Druck zwischen Pistill und Reibschale weit weit geeigneter ist als einfache statische Compression. Besouder Goldsalze (Natriumgoldchlorid) werden bei mäßigem Zerreiben leicht unter Abscheidung von metallischem Gold zersetzt, das sich als purpurfarbenes Pulver abscheidet. Eine ganze Rethe von Salzen des Silbers, Quecksilbers und Platins zeigen dasselbe Verhalten. Den Einwand, daß intermediäre Umwandlung in Warme vorliegen konnte, sucht Carey Lea durch die Thatsache zu widerlegen, daß Quecksilberehlorid im Mörser zu Calomel reducirt wird, in der Hitze jedoch ganz unzersetzt sublimirt. Dasselbe all für die drei Silberhalogenverbindungen und für das Calomel, die unter Metallabscheidung zerfallen. Eine andere Methode, die Umwandlung von gleitendem Druck in chemische Energie usehzuweisen, besteht darin, daß l'apier mit der betreffenden Substanz in wasseriger Lösung überzogen wird. Nach dem Trocknen wild mit einem Glasstabe auf dem Papier ein Strich gezogen, der sich gleich oder bei Anwendung geeignoter Entwickelungsflüssigkeiter gegen die benachbarten Theile abhebt, weil durch den Druck eten eine Reduction eingeleitet war. Mit Goldchlorid getranktes l'annt zeigt purpurrothe Druckstellen, mit Silbercarbonat getracktes Papier braune. Die Striche auf Papier mit Ferrievankalium warden beim Eintauchen in Eisenammoniakalaunlösung tiefblau u. s. * Der Beweis, daß endothermische Vorgange durch mechanischen Arbeitsaufwand hervorgerufen und in Folge directer l'insetzing der mechanischen Energie in chemische unterhalten werden konnetsoll also durch die untgetheilten Versuche gehetert sein.

M. Carey Lea. Umwandlungen von mechanischer in chemische Energie. III. Abhandlung: Die Einwirkung andaueriden gleitenden Druckost). Die in den beiden vorhergehenden Abhandlungend bereits experimentell begründete Thatsache der directen und appropriet und in dem dritten Theile noch weiter durch Versuche bewische Besonders wird in dem dritten Theile noch weiter durch Versuche bewische Besonders wird auch durch quantitative Bestimmung der zersenzen Menge aus den bekannten thermochemischen Daten in mehreur Fällen die beim Reiben geleistete mechanische Arbeit zahlenmaße berechnet. Schon im zweiten Theile war für einen Fall Zersetzung von Natriumgoldehlorid) die durch halbstündiges Reben

Zeitschr, anorg, Chem. 6, 349-354; Sill, Am. J. 47, 377; Phil Wag-[5] 37, 470-475.
 JB f. 1893, S. 209 n. vorstehendes Referat

geleistete Arbeit zu 518 Gramm-Meter bestimmt worden. Beim Zerreiben von 0.5 g Quecksilberchlorid wurden ferner in 20 Minuten 0.0329 g Quecksilberoxydul reducirt, was der Leistung von 322 Gramm-Meter entspricht. Die Arbeitsmengen sind also recht erheblich. Zum Schlufs führt Carey Lea noch zwei Fälle an (Goldoxyd und Kaliumpermanganat), wo exothermisch verlaufende Reactionen durch das Zerreiben befördert werden, die von selbst nicht verlaufen. Das Goldoxyd wird zu Gold, das Kaliumpermanganat zu Mangansuperoxyd reducirt, beides unter Freiwerden von Warme. Hier kommt natürlich nur die beim Reiben erfolgende Erschütterung, nicht aber die gleichzeitig geleistete Arbeit in Betracht.

W. Spring. Eine Prioritätseinwendung gegen M. Carey Lea³).

Gegenüber der Aeufserung von Carey Lea²), daß die Umwandlung von mechanischer in chemische Energie bisher noch unbekannt gewesen sei, wendet Spring ein, daß er bereits im Jahre 1883³) ansdrücklich darauf hingewiesen habe, daß chemische Reactionen durch die Ausübung eines Druckes auf die ursprünglichen Systeme eingeleitet werden können. Auch die besonders günstige Wirkung des gleitenden Druckes gegenüber dem einfachen hat Spring sehon früher hervorgehoben. Schließlich erwähnt Spring noch, daß er die in Frage kommenden Erschemungen auf eine Diffusion der festen Substanzen zurückgeführt und auch nachgewiesen habe, daß das chemische Gleichgewicht sich hier wie sonst geltend macht.

M.Carey Lea etwidert auf die Prioritätsreelamation von Spring ().

— Carey Lea etwidert auf die Prioritätsreelamation von Spring (), dafs die Thatsache einer Einleitung chemischer Reactionen durch aufseren Druck nicht erst durch Spring festgestellt, sondern wohl schon so lange bekannt ist, als Explosivstofte durch Schlag oder Reibung entzündet werden. Eine wesentliche Differenz zwischen den Resultaten von Carey Lea und Spring besteht ferner darin, dafs Spring nicht zwischen endothermischen und exothermischen Vorgangen unterscheidet. Zur Durchführung endothermischer Reactionen muß die zugeführte Energie nicht lechighen beim Beginne der Reaction, sondern während der ganzen Reactionsdauer wirken und für den Fall, dafs eine derartige Reaction durch mechanische Kraft bewerkstelligt wird, muß eine beständige Um-

¹) Zeitschr. anorg. (hem. 6, 176, — ¹) Dieser JB., S. 286; Zeitschr. anorg. Chem. 6, 2, — ²) JB. f. 4883, S. 28 ff. — ³) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 50—51. ³) Siehe vorstehendes Referat.

wandlung mechanischer in chemische Energie stattfinden. Derartige Versuche sind bis auf Carey Lea noch nicht ausgeführt worden, sondern sogar für unausführbar gehalten. R.

W. Spring. Erwiderung auf die Bemerkung von M. Carente Lean. — Spring erklärt, dass seine Prioritätsansprüche sie nicht speciell auf die eine oder die andere Thatsache des in Frankommenden Themas gründen, wohl aber auf das Thema selbst.

Arthur A. Noves und Arthur A. Clement, Löslichkeit sauren Kaliumtartrats bei Gegenwart anderer Salze 1). — Die Vfasser bestimmten die Löslichkeitsbeeintlussung des sauren Kaliu tartrats durch Zusatz von Fremdkörpern, indem sie zunachst verschiedensten Kaliumsalze als Fremdkorper wählten. Dabei zeisich, daß die drei Kaliumbaloide die Löslichkeit des Tartrats gleit stark herabdrücken, also wohl auch gleich stark dissociat same dafs Kaliumnitrat weniger stark. Kaliumchlorat noch weniger niedrigend auf die Löslichkeit einwirkt. Kaliumsulfat übt e äufserst schwach erniedrigende, Kaliumacetat eine stark erhöhen Wirkung aus, Letzteres entspricht dem Umstande, daß die nes tiven Ionen des dissociirten Kaliumacetats mit den freien Wasse stoffionen des Tartrats undissocierte Essigsäure bilden. In äle nlicher Weise erklart sich die schwache Erhohung der Lislichkent des Tartrats, welche durch Zusatz von Schwefelsäure oder Salzsaure erfolgt.

Theodor Paul, Untersuchungen über fractionirte Fällung 1 Befindet sich das Natriumsalz einer schwer loslichen organischen Säure in Losung und fügt man Wasserstoffionen z. B. in der Form von Salzsäure hinzu, so wird dem Massenwirkungsgesetz zufolge ein Theil der Sinre in den undissocierten Zustand übergehen und wegen der geringen Loslichkeit der Saure ausfallen. Der Verfasser hat zunächst die Löslichkeit einer großen Zahl von organischen Säuren in reinem Wasser bestimmt und mit Hülfe der bekannten Affinitätsconstanten derselben die Menge der dissociirten und nicht dissociirten Antheile berechnet. Bei Ausführung der Löslichkeitsbestimmungen stellte es sich heraus, daß bei vielen dieser Lösungen eine emmal vorhandene Uebersättigung sich nur äußerst schwer wieder aufheben läfst. Die theoretische Behandlung der Fallungserscheinungen gestaltet sich verschieden. je nachdem eine oder mehrere organische Sauren in Lösung sind: in letzterem Falle sind noch die beiden Unterabtheilungen mog-

Zeitschr, anorg. Chem. 6, 50, 51. — ⁹ Zeitschr, physik. Chem. 13, 412–416.
 Daselbst 14, 105—123.

In h, dals nur eine einzige Säure aus dem gelösten Gemisch ausfällt oder mehrere. Paul berechnet die Quantität der auskrystallisirenden Säure in diesen Fällen, und zwar bei dem letzten der selben unter Zuhülfenahme des Nernst'schen Vertheilungssatzes. Die Berechnungen werden durch zuhlreiche, mit der Theorie gut übereinstimmende Versuche controlirt, die sich auf o-Jodbenzoesaure, Zimmtsäure, o- und p-Toluylsäure, in-Brombenzoesäure und Aussainre erstrecken.

Robert Behrend. Veber, die Löslichkeit von Doppelverbindungen. III [Forts. von JB, f. 1892, S. 213]). — Die Arbeit bildet eine Prufung des Massenwirkungsgesetzes in seiner Anwendung auf Dissociationsvorgange. Setzt man zu Anthracenpikrat Alkohol linzu, so wirkt letzterer bekanntlich derart dissociirend, dafs die Pikrinsaure gelöst wird, während Anthracen zurückbleiht. Die Lösung enthält indessen, wie Behrend beiläufig feststellt, auch zum Theil unzersetztes Pikrat. Zur Bestimmung der Loslichkeit werden die fein gepulverten Substanzen mit 99,5 proc. Alkohol bei 25° acht Tage hindurch im Thermostaten geschüttelt. Alsdaun werden von jeder Losung zwei Proben entnommen und analysist. Verfasser hat 12 verschiedene Lösungen in dieser Weise untersucht, und zwar 5 mit Anthracen, 4 mit dem Pikrat, 1 mit Pikrinsaure als Bodenkörper, während die beiden letzten 2 Conglomerate von Bodenkörpern enthielten, nämlich einmal Anthracen + Pikrat, zweitens Pikrinsaure - Pikrat. Das Massenwirkungsgesetz fand sich in allen diesen Fällen bestätigt, indem die Gleichgewichtsconstante nur unbedeutend um den Mittelwerth 5,1 schwankte. Zum Schluß wird ein Versuch, welcher für die Frage nach der Farbe der Ionen nicht ohne Interesse ist, kurz angeführt. Sf.

Richard Löwenherz. Ueber gesättigte Lösungen von Magnesiumchlorid und Kaliumsulfat oder von Magnesiumsulfat und Kaliumchlorid?). – Die Abhandlung enthalt eine vom Standpunkte der Phasenregel ausgehende systematische Untersuchung des aus den funf Bestandtheilen MgCl₂, MgSO₄, K₂Cl₂, K₂SO₄, H₂O bestehenden Systems, die gemäß der Reactionsgleichung K₂Cl₂ + MgSO₄ – K₂SO₄ + MgCl₂ mit einander verbunden sind, also nur vier unabhängige Bestandtheile im Sinne der Phasenregel reprisentiren. Sieht man von den äußeren Variabeln ab, so genügen zur Darstellung der thermodynamischen Verhältnisse drei Concentrationen, folglich lassen sich Modelle zur Veranschaulichung herbeiziehen. Verfasser wendet nun zu seinen röumlichen Dar-

¹⁾ Zeitschr. physik. them. 15, 182 195. 1) Daselbst 13, 459 -491.

stellungen nicht etwa ein dreiaxiges Coordinatensystem an. som dern ein vieraxiges, das durch vier in einem Punkte zusammenlaufende Octaederflächen und deren Schmittkanten gebildet wird: auf letzteren trägt er die Concentrationen der wasserigen Losungen in Bezug auf jedes der vier Salze auf und beweist, daß schie Darstellungsmethode nut der obigen Bedingungsgleichung, welcher die Coordinaten unterliegen mussen, verträglich ist. Unter steater Anwendung dieser graphischen Veranschaulichungen werden die Existenzgebiete der in diesem Systeme möglichen Doppels salze Schont [MgK, (SO,), 6 H,O] and Carnallit (MgKCl, 6 H,O), « wie der Hydrate MgSO, 7 H2O und MgSO, 6 H2O discutirt und mit Hülfe von Löslichkeitsbestimmungen festgelegt, welche in einer ähnlichen Form, wie Meyerhoffer (JB. f. 1890, S. 233) sie beschrieben hat, ausgeführt wurden. Mit Hülfe dieser grandischen Darstellungen ist es nun möglich, vorauszusagen, welches Salz bei einem bekannten, aber willkürlich gewihlten Gehalte der Losutes an K. Mg. Cl und SO, zuerst auskrystallisirt. Der Verfasser führt folgende Krystallisationsversuche aus, die durchweg im Eit* klang stehen mit den aus den graphischen Darstellungen sic! ergebenden Resultaten:

```
Salze, gelost in 1000 Mol. Wasser
                                      Erstes havstallisationsproduct
58 Mol. Mg SO, + 3 Mol. K, Cl.
                                          MgSO, 7 H, O
                  12
                                          Mg K, (50,), 6 H, 0
1241
                  25
                                          K. SO.
20
       K.SO, + 25 ..
                          Mg, Cl,
                                          h.80.
                  31 "
20
                                          Mg K, (80,), 6 H, O
15
                  55 ..
                                          Mg K, (804), 6 H, O
```

Dilatometrisch bestimmte Löwenherz den Umwandlungspunkt des Magnesiaheptahydrats in Hexahydrat, derselbe hegt bei 29,6°t. Unterhalb muß das Heptahydrat eine kleinere, oberhalb dagegen eine großere Dampfspannung besitzen, als die an Magnesiumsulfat, Schönit und Chlorkahum gesättigte Lösung. Es gelang durch Messungen mittelst des Frowein'schen Differentialtensimeters, diese Thatsache, die sich theoretisch voraussagen liefs, zu bestätigen. St.

H. W. Bakhuts Roozeboom. Graphische Darstellung der heterogenen Systeme aus ein bis vier Stoffen, mit Einschlufs der chemischen Umsatzung 1). — Für Systeme, die aus einem einzigen Stoffe bestehen, genügt eine Ehene zur graphischen Darstellung der Gleichgewichte mehrerer Phasen; der Verfasser hevorzugt die Drucktemperatur der (p,t)-Ebene; die Schnittpunkte je zweier der

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 145-15s.

Druckeurven ergeben die Tripelpunkte. Bei Systemen aus zwei Staten kann man die Richtung senkrecht zur (p,t)-Ehene dem Concentrationsverhaltnifs der beiden Stoffe entsprechen lassen, derart, dass diejenige (p,t)-Ebene, welche dem Gehalte 0 Proc. in Bezug auf die eine (resp. 100 Proc. in Bezug auf die andere) Componente entspricht, durch den Null punkt des dreiaxigen Coordinatensystems geht und die den Concentrationen 1, 2, 3 Proc. u. s. w. (resp. 99, 98, 97 Proc. bezogen auf die zweite Componente) entsprechenden (p,t)-Ebenen eine aquidistante, ihr parallele Schaar von Ebenen bilden, deren letzte die (n.t)-Ebene für den Gehalt 1(0) Proc. in Bezug auf die erste (resp. 0 Proc. in Bezug auf die zweite) Componente ist. Bei Systemen aus drei Stoffen bilden die drei Concentrationen a, b, c zwei unabhängige Variabele, da es nur auf ihr Verhältnifs ankommt, um eine der äußeren Variabeln (p oder t) mit zu berücksichtigen, ist also eine räumliche Darstellung nothwendig; verzichtet man hierauf, so genügt eine Ebene. Statt zwei Concentrationsverhältnisse willkürlich zu bevorzugen. untte bereits Gibbs alle drei gleichmäsig dargestellt, indem er sie als homogene Dreieckscoordinaten in der Ebene interpretirte. Verfasser modificirt die Darstellungsweise von Gibbs ein wenig. indem er nicht, wie jenor, ein gleichseitiges, sondern ein gleichschenklig rechtwinkliges Fundamentaldreieck empfiehlt. Bei Systemen aus vier Staffen muß man auf die Darstellung der äußeren Variabeln verzichten, da die Concentrationen bereits drei unabhängige Veränderliche bilden. Eine in Bezug auf alle vier Stoffe symmetrische räumliche Darstellung erhält man, wenn die aus ihnen gebildeten Phasen durch Punkte innerhalb eines Tetrneders dargestellt werden. Bei Systemen aus funf oder mehr Stoffen muß man auf graphische Parstellungen verzichten. Bei Systemen mit chemischen Umsetzungen ist die Zahl der als unabhängige Variabele zu betrachtenden Stoffe entsprechend der Art der vor sich gehenden Reaction zu wählen. Handelt es sich z. B. um dus Gleichgewicht KJ - Cl - KCl + J, so liegen vier Bestandtheile, aber nur drei als unabhängige Veränderliche zu berücksichtigende Stoffe vor, indem die Menge des vierten durch eben jene Reactionsgleichung aus den drei anderen sich ergiebt. Handelt es sich um Système mit scheinbar fünf Componenten, so unterscheidet Verfasser die drei Fälle, dass entweder alle fünf Körper sich an der Umsetzung betheiligen, oder zwischen vier Körpern eine doppelte Umsetzung stattfindet, während der fünfte durch die Reaction nicht beeinflusst wird, oder endlich, dass die vier ersten Stoffe durch einfache Substitution aus einander hervorgehen. Die graphische Darstellung wird für diese Fälle im Einzelnen besprochen und bezüglich des zweiten auf die Arbeit von Löwenherz (vgl. das vor. Ref.) verwiesen.

H. W. Bakhuis Roozeboom u. F. A. H. Schreinemakers. Gleichgewichte zwischen flüssigen und festen Phasen im System. Wasser, Chlorwasserstoff, Eisenchlorid 1). - Die Verfasser untersuchten systematisch vom Standpunkte der Phasenlehre aus im Intervall you - 30 bis - 60° die Gleichgewichte mit einer oder mehreren festen Phasen, die im System Wasser, Chlorwasserstoff, Eisenchlorid möglich sind. Dabei gelang es, zwei neue ternare Phasen, nämlich die Verbindungen Fe, Cl. H Cl 8 H, O und Fe. Cl. 2 HCl 12 II.O. aufzufinden. Die untersuchten Gleichgewichte lassen sich folgendermalsen gruppiren: 1. Lösungen im Gleichgewicht mit binaren festen Phasen; 2. Lösungen im Gleichgewicht mit zwei binären Phasen oder einer binären und einer Componente; 3. Lösungen im Gleichgewicht mit ternären, festen Phasen; 4. Lösungen im Gleichgewicht mit einer ternären und einer anderen festen Phase; 5. Lösungen im Gleichgewicht mit drei festen Phasen. Mit Hülfe von aufserst zahlreichen graphischen Darstellungen, auf die hier nur hingewiesen werden kann, discutiren die Verfasser die verschiedenen speciellen Fälle von Gleichgewichten, die sich in diesen Abtheilungen noch ergeben können, insbesondere mehrfache Punkte, extreme Werthe der Löslichkeitscurven und dergl. Auch die Ablängigkeit der Gleichgewichte dieses Systems vom Druck wird besprochen.

J. Verschaffelt. Die Lösungstension als Hülfsmittel für die Bestimmung von Umwandlungstemperaturen 2). — Wahrend bisher zur Ermittelung von Umwandlungstemperaturen nach der Löslichkeitsmethode ein einziges Lösungsmittel verwandt zu werden pflegte, benutzt Verschaffelt zwei begrenzt mischbare Lösungsmittel, nämlich Wasser und Amylalkohol, um die Umwandlungstemperatur des Glaubersalzes zu ermitteln. Die Beobachtung dieser Temperatur ist alsdann auf zweierlei Weise moglich: 1. Indem man solche Lösung von Natriumsulfat in einem Gemische von Amylalkohol und Wasser herstellt, die bei höherer Temperatur eine einzige homogene Phase bildet, während der Abkühlung aber bei einer gewissen zu beobachtenden Temperatur sich trübt und in zwei flüssige Phasen zerfallt; 2. indem man zu wasserfreiem Amylalkohol Glaubersalz (Dekahydrat) im Leberschufs hinzugiebt; derselbe führt alsdaun durch Entziehung eines

¹) Zeitschr. physik. Chem. 15, 585-637. - ¹) Daselbst, S. 437-456.

Theiles des Krystallwassers theilweise Verwitterung herbei und sättigt sich mit Wasser. In beiden Fällen muß sich der Umwandlungspunkt durch einen Knick in der Löslichkeitscurve bemerkbar machen. Bei Fall 2 kann man statt in der angegebenen Weise auch so verfahren, dass man Anhydrid zu solchem Amylalkohol, der mit Wasser gesättigt ist, zugiebt. Der Verfasser ermittelte den Umwandlungspunkt aus der "Lösungstensionscurve" (Full 1) zu 33,74° C., aus der "Dissociationstensjonscurve" (Fall 2) zu 32,75 °C. Erstere hat für Dekahvdrat die Gleichung c = 16.01-0.30t, für Anhydrid c=4.88+0.04t, letztere für Dekahydrat wiederum c = 16.01 - 0.30 t, für Anhydrid c = 1.60 + 0.14 t. Außerdem hat der Verfasser nach derselben Beobachtungsmethode wie im Fall 1 die Löslichkeit reinen Wassers in Amylalkohol bestimmt. Die erhaltenen Zahlen werden nun dazu verwerthet, um die Molekulargröße des im Amylalkohol gelösten Wassers zu berechnen, und zwar geschieht das nach zwei ganz verschiedenen Methoden. Nämlich erstens unter Anwendung der bekaunten van 't Hoff'schen Gleichung:

$$\frac{d\ln C}{dT} = \frac{iq}{2T^2},$$

indem C als Concentration des Wassers im Amylalkohol, i als die zu berechnende Molekulargröße des im Amylalkohol gelösten Wassers, iq als die Warmetonung gedeutet wird, die mit dem Uebergange eines Mols Wasser aus der alkoholischen Lösung in die Sulfatlösung mit der Tension c verbunden ist, während T die absolute Temperatur bedeutet. Unter Benutzung der Angaben von Cohen über die Sättigungswärme des Natriumsulfats findet der Verfasser hieraus t=3.32. Das Wasser, in Amylalkohol gelöst, muß also aus sehr complexen Molekulen bestehen. Das gleiche Resultat ergiebt sieh aus der zweiten von den erwähnten Berechnungsmethoden; dieselbe besteht nämlich aus einer Combination der Raoult'schen Formel für die Dampfdruckerniedrigung mit den ermittelten Dissociationsspannungen. Der Polymensationsgrad mußs, wie diese Berechnungsweise außerdem zeigt, mit der Concentration abnehmen.

Ernst Cohen u. Georg Bredig. Das Umwandlungselement und eine neue Art seiner Anwendung¹). — Cohen hat gezeigt, daß bei der Umwandlungstemperatur die Potentialdifferenz zwischen den in Umwandlung begriffenen Systemen Null ist, und daß sich somit Umwandlungstemperaturen auf elektrischem Wege

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 585-547.

bestimmen lassen. Nun ist es aber häufig sehr schwierig, de metastabile Phase in einiger Entfernung von der Umwandlunztemperatur noch zu erhalten. Es wird nun gezeigt, daß man de metastabile Phase fortlassen kann und lediglich mit der jeweistabilen festen Phase arbeiten. Die metastabile wird einfacturch eine immer gleiche, aber nicht völlig gesättigte Lösugersetzt. Es zeigt sich, daß unabhängig von der Concentration der Vergleichslösung dieselben I mwandlungstemperaturen gefunde werden. Für die Temperaturcoöfficienten der beiden Arten der Umwandlungselementes mit stabiler und metastabiler Phase ist bei der Umwandlungstemperatur gleich der Differender beiden Temperaturcoöfficienten des Umwandlungselementes ohne metastabile Phase.

A. Schlamp, Zur Dissociationstheorie der Lösupgen u. -Die Abhandlung bezweckt die Frage zu prüfen, ob die verschiedene Methoden, nach denen man bei Elektrolyten die Größe i (Quotien) aus Formelgewicht des Elektrolyten und seines Molekulargewicht in einer Losung) bestimmt, zu gleichem Resultat führen. Is werden sowohl wässerige als auch propylalkoholische f.osmon untersucht; bei ersteren wurden die Siedepunktserhöhungen 🎼 Lösungen von Chlorlithium, Jodnatrium, Lithumsaheylat, Bronnatrium, Natriumsalievlat, Chlorealcium, Jodkalium und Natrur-Die hieraus sich ergebenden Werthe von acetat bestimmt. zeigen im Allgemeinen gute Uebereinstimmung mit den wit anderen Autoren nach der Gefriermethode, der Leitfähigkeitmethode, sowie endlich nach der Methode der Siedenakterhöhung berechneten Daten; nur für Chlorcalcium ergeben sich abweichende Werthe - nämlich aus der Leitfalugkeit kleuere als aus der Siedepunktserhöhung. Die vom Verfasser ausgeführtet Siedenunktsbestimmungen zeigen außerdem, dass bei der Mehrech der untersuchten Salze die Dissociation bei Zunahme der torcentration sinkt, nur ber Chlorealcium, Jodkalium und Lathan salicylat ist das nicht der Full. Den Molekulargewichtsbestimmer gen in Propylalkohol gingen orientirende Löslichkeitsbestimmung voraus, welche ergaben:

100 g	Propytalkohol	losen	Gramme	Substanz:
-------	---------------	-------	--------	-----------

KCL				0	NaCl					Spar
KBr				0,055	Na Br		,			2,05
КJ				0.455	NaJ .	,		4		28,74

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 272-285.

100 g	Propylalkohal	loseo Gramme Substanz:	
LiCI	15,56	LiC ₇ H ₁ O ₃	16,07
Cacl, .	10.75	Nu C. H. O	1,16
KNOs .	0	Na C. H. O	0,97

Die molekulare Siedepunktserhöhung $\left(0.02\frac{T^2}{W}\right)$ wurde erstens direct durch Bestimmung des Siedepunktes (T) und der Verdampfungswarme (W) ermittelt; zweitens durch Auflösung eines Stoffes von bekanntem Molekulargewicht — nämlich der Salicylsaure in dem Alkohol und Beobachtung der Siedepunktserhöhung. Salicylsiure und Joduatrium erwiesen sich als nicht dissociirt. Chlorhthium als nur wenig dissociirt in Propvlalkohol; Lithiumsalicylat, in Propylalkohol gelost, bildet Doppelmoleküle. Für die molekulare Leitfäligkeit dieser Stoffe ermittelte der Verfasser die Grenzwerthe (µ - 10) bei LiCl 135, CaCh 166, LiC-H, O, 105, NaJ 193; diese Werthe sind etwa halb so grofs wie die entsprechenden in Aethyl und ein Sechstel so groß, wie in Wasser als Losungsmittel. Der Verfasser halt die Annahme einer Verschiedenheit der Dissociation in den verschiedenen Lösungsmitteln zur Erklärung dieser Diskrepanz für mindestens ebenso berechtigt, wie die Annahme einer Verschiedenheit der Ionenreibung in Wasser, Aethyl- und Propylalkohol. Die aus der Leitfähigkeit in propylalkoholischen Losungen sich ergebenden Werthe von i stimmen nur annühernd mit denjenigen überein, welche sich aus den Siedepunktsheobachtungen ergeben.

G. Carrara. Die elektrolytische Dissociation und das Verdunnungsgesetz in organischen Lösungsmitteln 1). — Veranlafst durch die Beobachtungen von Menschutkin (JB. f. 1891, S. 82), welcher festgestellt hatte, daß die Geschwindigkeit einer chemischen Reaction unter dem Einflusse des Lösungsmittels sich in weiten Grenzen ändern kann, bestimmte Carrara die Geschwindigkeit der Einwirkung von Schwefelathyl auf Jodäthyl in verschiedenen Losungsmitteln. Da diese beiden Stoffe Nichtleiter sind und nur das Reactionsproduct Triathylsulfinjodid den Strom leitet, sind Leitfichigkeitsmessungen zur Prüfung der Frage bequem verwerthbar, ob diese Reactionsgeschwindigkeiten in Beziehung zu der Verschiedenheit des Dissociationsgrades in den einzelnen Lösungsmitteln stehen. In der That weisen die Versuchsergebnisse auf ein Correspondiren beider Größen hin. Außerdem bestätigen diese Messungen die Gültigkeit des Ostwald'schen Verdünnungs-

¹⁾ Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, Il, 353-390.

gesetzes für Triäthylsulfinjodid bei Anwendung von Propyl-, Isopropyl-, Allylalkohol und Aceton als Lösungsmittel. Ferner glaubt Carrara eine große Analogie zwischen den Grenzwerthen für die molekulare Leitfähigkeit des Triäthylsulfinjodids, den Reibungscoefficienten und den Dielektricitätsconstanten der Lösungsmittel constatiren zu können.

M. Carey Lea. Neue Methode zur Bestimmung der relativen Affinitäten einiger Säuren 1). - Die Methode beruht auf dem Grundsatze, daß die Affinität jeder Säure der Menge Basis proportional ist, welche sie bei Gegenwart einer starken Säure, die man als Vergleichungsnorm für alle Säuren auswählt, festzuhalten vermag. Als Normalsäure wählt Lea die Schwefelsäure und weist ihre An- und Abwesenheit in freiem Zustande mittelst der Herapathitreaction nach (vgl. JB. f. 1893, S. 50). Mit Hülfe der Herapathitprobe ist es möglich, den Moment genau zu erkennen, in welchem alle Schwefelsäure mit der Basis des betreffenden Salzes sich sättigt, wenn man nämlich die freie Schwefelsäure jenem Salze allmählich hinzusetzt. Eine so gewonnene Reihe von Gleichgewichtszuständen mit verschiedenen Salzen gestattet relative Werthe für die Affinitäten der in den Salzen enthaltenen Säuren zu berechnen. Lea's Methode ermöglicht es, durch eine charakteristische Reaction die Thatsache dem Auge sichtbar zu machen. daß selbst geringe Mengen schwacher Säuren nach dem Zusatze zu Sulfaten eine gewisse Schwefelsäuremenge in Freiheit setzen. St.

Bevan Lean. Bemerkung über die Affinität der mehrbasischen Säuren?). — Die Wasserstoffatome einer mehrbasischen Säure beeinflussen sich gegenseitig in Bezug auf ihre Haftintensität innerhalb der Molekel. In Folge dessen ist z. B. für eine zweibasische Säure die Neutralisationswärme bei Bildung eines sauren Salzes nicht gerade halh so grofs, wie bei Bildung des Neutralsalzes mit gleicher Base. In Folge dessen erhöht auch der Ersatz mehrerer Wasserstoffatome einer organischen Molekel nach einander durch Carboxylgruppen nicht die Affinitätsconstante der Molekel um gleiche Beträge, sondern in recht complicirter Weise. Ebenso wenig bestehen zwischen den Affinitätsconstanten von Säuren, die zu gleichen homologen Reihen gehören, einfache quantitative Verhältnisse. Lean führt als Beweis hierfür Zusammenstellungen aus den Versuchsergebnissen von Ostwald.

Zeitschr, anorg, Chem. 6, 369—376, Sill. Am. J. 47, 445—451, Phil. Mag. [5] 37, 557—564. Chem. News 70, 55-57. — *) Chem. Soc. J. 65, 1024—1028.

Bethmann, Walden und Walker an. Wenn mehrere Carboxylgruppen in eine Molekel so eingeführt werden, daß sie einander benachbart sind, so wird dadurch die Stärke der Säure ganz besonders erhöht; als Beispiele führt der Verfasser die Tetracarbonsäuren an. Dieselben sind wegen der Häufung der Carboxylgruppen als sehr starke Säuren zu betrachten. Sind aber zwei Carboxylgruppen neutralisirt, ist z. B. aus:

geworden

$$\frac{\text{HOOC}}{\text{KOOC}} > \text{CRCH}_{\text{t}} \text{CH}_{\text{t}} \text{CR} < \frac{\text{COOH}}{\text{COOK}},$$

so sind nicht mehr zwei unmittelbar benachbarte Carboxylgrappen vorhanden, und in Folge dessen muß die Affinitätsconstante der Saure durch die Einführung der beiden Kaliumatome außerordentlich sinken. Hieraus erklärt der Verfasser seine Beobachtung, daß die Kalisalze der Dimethyl-, Diäthyl- und Diacetylbutantetracarbonsäure alkalisch reagiren und die zugehörigen Säuren sich nicht mit Lackmus titriren lassen, indem schon lange vor der theoretischen Menge alkalische Reaction und ein sehr unscharfer Farbenumschlag eintritt.

J. M. Lovén. Ueber die Affinitätsgrößen einiger schwefelhaltiger Substitutionsderivate der Essigsäure und der Propionsäure¹). – Lovén hat für 25° die Affinitätsconstanten einiger schwefelhaltiger Sauren bestimmt, die hier folgen mögen:

Name der Saure	JI an	K
The hglycolsaure	358	0.049
n-Thuddactylsaure (monosymmetrisch)	351	0,049
a-Thiodilactylaure (wahrscheinlich asymmetrisch)	356	0.014
β-Thiodilacty Sture	356	0,0078
a-Thiolactylglycolsaure	357	0,048
A-Thiolactylg ycolsauro	357	0,025
a p. Thiodilacty Isaure	356	0,021
a-Dithindhetybaure	356	0,000
J-Pithrodilactylsaure	356	0,0090
a-Trithiodilactylsaure	356	0,080
Sultidiesageaure	35%	1,30
a-Sulfodipropionsaure	355	1,03
β-Sulfodipropionsaure	555	0,021
a-bulfopropionessigs are	0.56	1,24
3-Sulfopropionessigsaure	356	0,51 B

^{&#}x27;) Zeitschr. physik. Chem. 13, 550.

G. Bredig. Ueber die Afinitätsgrößen der Basen 1. — Unes den verschiedenen Methoden zur Bestimmung der Aftinitätsconstattendie man zweckmäßig als dynamische, statische und elektrische Methoden unterscheidet, sucht der Verfasser die letztere als die genaueste nachzuweisen: er bedient sich ihrer, um in der bekannten Form mittelst Telephon und Wechselstrom die Leitfahnskeit der in der folgenden Tabelle zusammengestellten Basen imsesen, woraus er mit Hülfe der Grenzwerthe μ_{∞} der molekulare Leitfahigkeit bei 25° C., bezogen auf reciproke Siemensemhein für die Afinitätsconstante $K = \frac{(\mu | \mu_{\infty})^2}{v(1-\mu | \mu_{\infty})}$ die im Folgeise den angegebenen Werthe berechnet:

	11 2	, K		H _Z	h
Ammoniak	293 223 214 205 203 204 204 204	7 0,0023 6 0,056 1 0,056 7 0,047 7 0,053 1 0,031 1 0,041 1 0.050		194 191 214 200 193 190 203	035% 035% 035% 035% 035% 035% 035% 035%
Disthylamin			Connn		0.13.2 p.or.27

Auch an quaternären Ammoniumbasen, Diaminen und einizen wenigen anderen, minder wichtigen Basen wurden diese Großert bestimmt, worauf hier nur verwiesen werden kann. Da matt nach Arrheutius und Walker die Hydrolyse eines Chlorhydrels als reciprokes Maß für die Stärke seiner Basis ansehen kannist es bei sehr schwachen Basen (wie Anilin, Pyridin u. deldie so schlecht leiten, daß eine directe Leitfähigkeitsbestummung unausfuhrbar ist) moglich, aus der Große der hydrolytischen Dissociation ihrer Chlorhydride, die ihrerseits wiederum durch Leitfähigkeitsmessungen bestimmt werden kann, indirect die Affinitätsgroßen der Basen zu berechnen. Die allgemeinen Result die der Arbeit sind etwa die folgenden: I. Auch die Basen

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 289-326.

folgen der Ostwald'schen Verdünnungsformel. 2. Bei den aliphatischen Aminen sind im Allgemeinen die quaternären Basen (mit Ausnahme des Betains) bereits nahezu im Maximum der Dissociation. Mittelstark sind die secundären, schwächer als diese die primaren und tertiären aliphatischen Amine. 3. Phosphonium-, Ausnaum-, Stibonium-, Sultinium-, Telluriumbasen sind äufserst stark, aufserst schwach dagegen Zinn- und Quecksilberbasen.

4. Die untersuchten aliphatischen Diamine sind auftallender Weise um so schwächer, je "naher" sich die beiden Amidogruppen stehen. Dieser Imstand wurde als Beweis für die Existenz auch der (negativirenden) zweiten Ammoniumbydroxydgruppe NH₄OH betracktet.

5. Bei Isomeren und Metameren wurden oft enorme Ladiusse der Constitution festgestellt.

Lugen Lellmann u. Albert Liebmann. Ueber die Affinitistsgroßen der Basen 1). - Die Verfasser stellen beim Anilip sehr betachthehe Schwankungen der colorimetrisch bestimmten Affinitätsconstante gegenüber aufseren physikalischen Einwirkungen fest, washden bereits Lellmann und Groß (JB. f. 1891, S. 73), sowie Lellmann und Görtz (JB. f. 1893, S. 160) ähnliche Erscheinungen. polich weniger eingehend, beschrieben hatten. Z. B. stieg nach zweitangem Schutteln der Losung der Affinitätswerth des Antlins von 60 auf über 80. Die Schwankungen sind unabhängig davon, ob das lagesheht ausgeschlossen wird oder nicht, können also als Licht-*irkungen nicht aufgefalst werden. Dagegen sind die Effecte sehr wischieden, je nachdem man in einer Glas- oder Platintlasche schuttelt; verwendet man einen Glaskolben, in welchen Stücke von Platiablech bineingeworfen werden, zum Schütteln, so zeigt sich anlangs der Effect des Platins, bei längerem Schütteln verschwindet derseibe indessen wiederum, so daß die Lösung schliefslich wieder denselben Affinitätswerth aufweist, der sich vor Einwurf des Platins beobachten hefs. Auch bei Gold zeigt sich ein solches zeitliches Maximum der Einwirkung. Der Affinitätswerth ändert sich auch betechtlich, wenn man die Losung in das Fehl eines Elektromagneten oler starken Stahlmagneten bringt oder die Röhre, welche die Usung enthalt, mit einer Drahtspirale umgiebt, durch welche ein wektrischer Strom diefst. Ein Wechsel- und Gleichstrom bringen merber genau gleiche Effecte hervor. Besonders beachtenswerth erscheint es den Verfassern, daß die erschütternden Einflusse die Affinitätsgröße des Anilins erhöhen, während die "richtende und beruhigende Wirkung* des Magnetismus den Affinitatswerth kleiner

¹⁾ Ann. Chem. 278, 141-152.

werden läfst. Diesen entgegengesetzten Einwirkungen sollen auch entgegengesetzte Veränderungen der Anilinmolekule entsprechen, die sich nur langsam wieder ausgleichen und dadurch die Schwankungen der Basicität bedingen. In welcher Weise die Verfasser sich diese Veränderungen der Anilinmoleküle denken, ist von desselben in früheren Publicationen (l. c.) bereits hervorgehoben. Auf die zahlreichen Versuchsreihen, welche die Verfasser als Beleg für ihre Behauptungen beibringen, kann hier nur verwiesen werden, da dieselben einen mehr qualitativen Charakter besitzen und durch exactere ersetzt werden sollen.

Eugen Lellmann u. Albert Liebmann. Ueber die Affinitatsgrößen der Säuren 1). — Bei Affinitätsbestimmungen sind nach der Ansicht der Verfasser als Lösungsmittel Gemische gleichen Theile Wasser und Alkohol oder auch gleicher Theile Wasser in Aceton besonders gut verwendbar. Nur in diesen Gemischer nämlich erweisen sich die Affinitätsconstanten als unabhange von der Verdünnung; in den einzelnen Lösungsmitteln für sil a ist das nicht der Fall, wie die Verfasser aus Versuchen mit auto isobuttersaure, sowie mit Benzoesaure, Zimmtsaure und Phendessigsaure schliefsen. Aufserdem stellen die Verfasser fest, dals in den Lösungen, mittelst welcher die Affinitätsbestimmunger ausgeführt werden, das sich bildende Salz einen Einfluß auf die Natur des Lösungsmittels ausüben und dadurch eine Veränderung der Affinitätsgröße bewirken könne: Sulfamlsäure und Saholshure sind hierfur Beispiele. Im zweiten Theile ihrer Schoft beschreiben die Verfasser ein ahnliches Oscilliren der Affintatsgröße bei einigen Sähren, wie sie es bereits bei Basen (besonder-Amlin, vgl. das vor. Ref.) beobachtet hatten. Es sund diese Versuche im Wesentlichen Bestätigungen der von Lellmann aml Schliemann 1) gemeinsam ausgeführten Beobachtungen, doch erweisen sich die Schwankungen jetzt als noch großer und unregelmäßiger als damals, die Verfasser glauben, daß die Witterungsverhältnisse dieses verursachen.

Zd. H. Skraup. Veber die Affinität einiger Basen in alkoholischer Losung b. — Skraup bestimmte die relative Stärke folgender Basen: Cinchonidin = 1, Trimethylamin — 1,4, Benzylamin = 3, Ammoniak = 5, Methylamin = 21. Zur Ausführunz der Messungen benutzte Verfasser die manchen optisch activen Basen zukommende Eigenschaft, ein anderes Drehungsvermogen

⁴) Ann. Chem. 278, 152—178, — ⁴) JB, f. 1893, S. 160, — ⁵) Monatch — Chem. 15, 775 —786.

in alkoholischer Lösung als in freiem Zustande aufzuweisen. Wenn eine inactive Basis zugesetzt und die Aenderung des Drehungsvermögens bestimmt wird, läfst sich bei Versuchen mit mehreren Basen deren relative Affinität in der alkoholischen Lösung beteilnen, eine Methode, die bekanntlich Jellet bereits in ähnlicher Weise verwandt hatte. In alkoholischer Lösung kommt also den Basen nicht die gleiche relative Affinität zu, wie in wässeriger, was bei Trimethylamin besonders stark auffällt.

John Shields. Ueber die relative Stärke oder Avidität schwacher Säuren.). — Aus Versuchen über die Hydrolyse der Salze schwacher Säuren berechnet Shields folgende relative Werthe für die Affinitäten in Lösungen von 10 Litern (diejenige der Salzaure = 100 gesetzt):

Chlorwasserstoff 100	Essigsaure 0,35
Trichloressigsaure 68	Biborsaure 0.0057
Dehlorgssigsaure 23	Cyanwasserstoffsaure . 0,0026
Monochloressignaire 4,3	Carbolsaure 0,00094
	Kohlensaure 0,00091 Sf.

R. W. Wood. Die Affinitätsconstanten schwacher Säuren und he Hydrolyse der Salze 1). - Da die verzuckernde Wirkung der Diastase durch kleine Mengen freier Säuren und Basen verzögert wird, ist es möglich, auf diese Erscheinung eine Methode zur Bestummung der Affinitätsconstanten zu begründen. Der vom Verfoser empfohlene Apparat ermöglicht unter stetem Rühren bei chahter Temperatur den Fortschritt des Verzuckerungsprocesses begann zu beobachten. Am stärksten wirkte die Diastase bei der l'emperatur 55°; in sauren Lösungen liegt das Maximum der serzuckernden Wirkung bei einer merklich niedrigeren Temperatur als in alkalischen. Diese Thatsache wurde durch Vergleichung der bei 45, 49, 51, 55, 57° einerseits mit Essigsäure, andererseits uit Aetznatron angestellten Versuche constatirt. Bei der also besonders günstigen Temperatur 55" wurden alsdann die Affinitäts-* ustanten der Ameisensäure, Propiousäure, Buttersäure, Isobuttersaure gemessen, sie entsprachen im Wesentlichen den aus den Leifähigkeitsbestimmungen bekannten Werthen. Die neutralen Satrumsalze schwacher Säuren üben einen stark hemmenden Fardufs auf die verzuekernde Wirkung der Diastase aus, die Salze stuker Säuren dagegen einen kaum mehr merklichen; dieses Verhalten erklärt sich aus der Hydrolyse der betreffenden Salze. Wood land für Natriumacetat 0,72 Proc. Hydrolyse für 40 Liter, dagegen nur 0,16 Proc. für 10 Liter. Borax in 800 Litern lieferte

², Phil. Mag. [5] 37, 159-182. - ²) Amer. Chem. J. 16, 313-325.

12,4 Proc. Hydrolyse. Werden Neutralsalze der hetreftenden schwachen Säuren diesen zugesetzt, so wird dadurch die verzögernde Wirkung auf den Verzuckerungsprocefs stark herabgedrückt, der Verfasser liefert für diese Verhältnisse specielle graphische Darstellungen und erklärt sie im Anschlufs an die Theorie der isohydrischen Lösungen von Arrhenius. Die so modificurte Methode, daß statt der freien Säure resp. Basis allem ihr Gemisch mit einem ihrer Neutralsalze verwandt wird, emptichlt Wood ganz besonders für alle die Fälle, in denen die gewöhnlichen Methoden zur Bestimmung der Affinitätsconstante nur schwer anwendbar sind, so z. B. für schwache organische Basen. Sf.

Svante Arrhenius. Ueber die Hydrolyse von Salzen schwacher Säuren und schwacher Basen 1).— Arrhenius berechnet vom Standpunkte der Dissociationstheorie aus Versuche, die Lellmann und Schliemann (JB, f. 1893, S. 160) auf spectrometrischem Wege über das chemische Gleichgewicht in verdünnten Losungen von Helianthiusalzen der Propionsäure, Essigsäure, Oxynsobuttersäure und Monochloressigsäure angestellt hatten, und zeigt, daß innerhalb der zu erwartenden Genauigkeitsgrenze die Beobachtung und Berechnung übereinstimmen. Die von Lellmann und Schliemann selbst bezweifelte Möglichkeit, auf ihre Versuche über Hydrolyse die genaunte Theorie anzuwenden, ist vom Verfasser damit erwiesen.

J. J. A. Wijs. Die elektrolytische Dissociation des Wassers 11. - Durch die Untersuchungen von Kohlrausch war die Frage nahegelegt, ob absolut reines Wasser überhaupt den elektrischen Strom leitet; Wijs bestimmt zur Entscheidung derselben die Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat durch reines Wasser und schliefst hieraus direct auf die Menge der freien OII-Ionen im Wasser. Diese Verseifung geht nämlich unter Verbrauch von Hydroxylionen vor sich, da sie entsprechend der Gleichung: CH₃CO, CH₄ + OH - CH₃COO + CH₃OH erfolgt, der Abnahme der Hydroxyhonen aber muß eine Verlangsamung der Verseifung correspondiren. Gleichzeitig bedingt dieser Vorgang jedoch eine Vermehrung der Wasserstoftionen, die alsdann ihrerseits eine verseifende Wirkung - wenngleich nur in etwa 1400 mal schwächerem Mafse als die Hydroxylionen - ausüben. Hieraus folgt, dass anfangs die relativ große Menge von OH-Ionen allein verseifend wirkt, daß entsprechend der Abnahme der letzteren die Ver-

Zeitschr. physik. Chem. 13, 407—411. — *) Akad. Proefschr. Amsterdam; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 313. Vgl. JB. L 1893. S. 222.

bifungsgeschwindigkeit bis zu einem Minimum abnimmt um dann fieder anzusteigen, weil die katalytische Wirkung der Wasserstoffbuen, nachdem viel Essigsäure sich gebildet hat, einen großen letrag erreicht. Es gelang nun Wijs, experimentell dieses Aband Zunehmen der Verseifungsgeschwindigkeit durch Bestimmung des elektrischen Leitvermögens festzustellen. Aus der Lage des Minimums der Verseifungsgeschwindigkeit läfst die Anfangschnelligkeit derselben sich berechnen, welche direct nur ungenau bestimmbar ist, und darans ergiebt sich die Concentration der OH-lonen. Den der Gleichung C_{OH} , $C_H = k$ (unter C_{OH} die Concentration der freien OH-Ionen, unter Un diejenige der H-Ionen un reinen Wasser verstanden) entsprechenden Werth von 1k bestuamte der Verfasser zu 0,12.10 %, d. h. in reinem Wasser sind sorhanden 1, soongon Proc. H-Ionen und 17 8000 000 Proc. OH-Ionen. Das zu diesen Versuchen verwandte Wasser wurde durch Destillation mit Kaliumpermanganat und Kalilauge, darauf mit saurem schwefelsaurem Kali und zum Schlufs durch Destillation im Alle Destillationen führte der Verfasser in because geroinigt. enem kupfernen, innen vergoldeten Kessel und mittelst eines Anakuhlers aus. Das sorgfaltig fractionirte Methylacetat wurde, um es vollkommen säurefrei zu erhalten, drei Monate über Kalkstanb aufbewahrt.

W. Nernst. Zur Dissociation des Wassers 1). - Die elektroluische Dissociation des Wassers läfst sich durch Betrachtung der Kette: Pr beladen mit H, | Saure | Basis | Pt beladen mit H, berechnen, wobei man jedoch nicht, wie Ostwald, lediglich die lorgange an den Elektroden, sondern auch diejenigen an der Greatläche zwischen Basis und Säure berücksichtigen muß. Betragt die Concentration der Wasserstoffionen in der Saure c_1 , in der Basis co. so ergiebt sich für die an jeder der Elektroden selbst wokame elektromotorische Kraft bei 180 der Werth 0,0576 log ente,. Fur die Potentialdifferenzen an der Grenzfläche, wo das aus der betreffenden Säure (HCl) und Basis (NaOH) gebildete Salz (NaCl) auzunehmen ist, berechnet Nernst unter Anwendung seiner bekannten Gleichungen in der von Plank integrirten Form: HCl NaCl = 0.0392 und $NaCl \mid NaOH = 0.0262$ Volt. Bezeichnet E die besammtkraft der Kette, so ist 0.0576 $\log c_1 c_2 = E + 0.0392$ - 0.0262 Volt. Setzt man für E den Mittelwerth aus den Messungen Ostwald's und Le Blanc's ein, so folgt $c_i c_i = 10^{14}$. *oraus sich für die Dissociation 0.8.10 7 ergiebt, eine Zahl, die

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 155-156.

dem von Wijs erhaltenen Werthe (vgl. das vor. Ref.) genügend nahe kommt, besonders wenn man beide Messungen auf gleiche Temperatur corrigirt.

Sf.

Reactionsgeschwindigkeit.

Max v. Recklinghausen. Methoden und Apparate zur Verfolgung von Gasreactionen bei gewöhnlicher Temperatur durch Beobachtung von Volumenanderungen 1). - Es kam dem Verfasser zunächst darauf an, den Verlauf der Reaction zwischen Chlor und Wasserstoff und Chlor und Kohlenoxyd im Lichte messend z-v Die Anwendung von mit Chlorgas gesättigten Sperflussigkeiten bot viele Schwierigkeiten. Zudem gestattete sie nick genigend schnell und genau den Volumenänderungen zu folge-u-Der Verfasser ersann eine selbst registrirende Vorrichtung. mit zwei Hahnen verschlossenes Kugelrohr wurde im Dunkeln n ut dem zu prüfenden Gasgemisch gefüllt. Es wurde mit einer langespiralig gebogenen Capillare verbunden, die mit Luft gefüllt w und deren anderes Ende in einen Luftraum führte, der dur Wasser abgesperrt war. Wenn in Folge der Reaction eine au nur kleine Ausdehnung oder Contraction des Gasgemisches Kugelrohr erfolgte, übertrug sich diese durch die Capillare a___uf den durch Wasser abgesperrten Luftraum, ohne dafs Chlor od-Chlorwasserstoff in diesen treten konnte. Die Gasschwankung setzen das Sperrwasser, das mit Wasser in einem zweiten offen Gefalse communicate, in auf- und abgehende Bewegung, die sie h durch einen Kork, der auf dem Wasser im zweiten Gefaß schwamzn. einem leichten Zeiger mittheilte. Der Zeiger spielte vor einer sich um eine verticale Axe drehenden Trommel, die mit durch Rufs geschwärztem Papier bekleidet war, und zeichnete auf ihr die Schwankungen des Wasserspiegels ab. - Es ergab sich bei Versuchen mit Chlorknallgas, dass sich das Gas im Augenblicke der Belichtung stark ausdehnt, was schon Pringsheim gefunden hatte. Die Ausdehnung nimmt im Anfang schnell, dann allmählich langsamer ab. Die Reaction ist beendet, wenn das alte Volume wieder erreicht ist; die Kugel enthält dann nur Chlorwasserstoffgas. Wenn vor Beendigung der Reaction die Kugel verdunkelt wird, verschwindet die Ausdehnung ebenfalls. Belichtet man sie wieder, so dehnt sich das Gasgemenge wieder aus, aber nicht so weit, wie vor der Verdunkelung; es scheint, daß im Dunkeln eine

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 14, 491 -505.

Nachwirkung des Lichtes stattfindet. Das Gemenge von Koldenoxyd mit Chlorgas reagirt in gleicher Weise wie das vorige; nur findet hier durch die Reaction selbst eine Contraction statt, da ja aus zwei Volumen eines entsteht. Nicht lichtempfindliche Gemenge, wie Chlor und Aethylen, treten bei plötzlicher intensiver Mengung ohne Ausdehnung in Reaction. Eine Behinderung der Reaction in Chlorknallgas in der ersten Zeit nach der Belichtung, wie sie Bunsen und Roscoe beobachteten, hat der Verfasser nur einnal, und nicht ganz sicher, wahrgenommen. Bell.

J. E. Trevor und F. L. Kortright. Reactionsgeschwindigkeit und Siedepunkt¹). — Die Inversion des Rohrzuckers läfst sich auch durch die Aenderung des Siedepunktes der Lösung verfolgen, da bei der Reaction die Zahl der gelösten Moleküle und damit der Siedepunkt zunimmt. Ein mit Bernsteinsäurezusatz durchzeichrter Versuch ergab eine gute Constanz des bekannten logarithmischen Ausdrucks.

Louis Kahlenberg. Ueber die Geschwindigkeit der Reduction des Eisenchlorids durch Zinnchlorür?). — Der Verfassernshm an, daß die Reaction eine solche zweiter Art sein müsse. Er prüfte ihre Geschwindigkeit, indem er zur Unterbrechung nach bestummten Zeiten das Zinnchlorür durch Mercurichlorid in Zinnchlorid verwandelte und das Eisenchlorür mit Pyrochromat titrirte.

Der Ausdruck für eine Constante zweiter Ordnung $ac = \frac{1}{t} \cdot \frac{x}{a-x}$ ist nicht constant, sondern nimmt mit zunehmender Zeit regelmäßig, z. B. von 0.00921 auf 0.00421 ab. Zusatz von Salzsiure beschleunigt die Reaction erheblich.

Rod

*

Alexandre de Hemptinne. Ueber die Verseifungsgeschwindigkeit einiger Ester 3). — Während Reicher 4) den Einfluß der Hydroxylionen in alkalischer Losung auf die Verseifungsgeschwindigkeit untersuchte, wollte der Verfasser den Einfluß der Wasserstoffionen prufen. Da Ester von höherem Molekulargewicht untersucht werden sollten, durften nur solche Mengen der Ester angewendet werden, die sich vollständig lösten. Die in 1 Later der bei 25° gesättigten wasserigen Lösung enthaltenen Mengen Ester sind in Gramm:

1,622 0	.908 0.	hutyrat Isobutylae 505 6,332	etat
11 1 1 1		Haityrat Aethylvalo 862 2,366	

1) Zeitschr. physik Chem. 14, 149—150. — 2) Amer. Chem. Soc. J. 16, 323. — 3) Zeitschr. physik. Chem. 13, 561 569. — 4) JB. f. 1885, 8, 13, 12; f. 1886. S. 1289.

Die Verseifung in saurer Lösung ist eine Reaction erster Ordung. Die Constanten der Verseifungsgeschwindigkeit, die nach \mathfrak{M} Gleichung $K = \frac{1}{t} \cdot \frac{A}{A - x}$ berechnet wurden, sind:

			K				6
Methylacetat			0,001432	Methyllintyrat			0,000
Aethylacetat			0,001481	Aethylbutyrat			15,000, 100
Propylacetat			0,001-158	Propylhatyrat	٠	v	DISTRICT
Methylpropionat			0,001 538	Aethylisobutyrat			62,0 pt (\$100°)
Aethylpropionat		į.	0,001.58	Aethylvulerat			OJERRASI.
Protylpropionat			0.001.578				

Man erkennt, daß die Aenderung des Alkoholradicals nur enen geringen Einfluß auf die Verseifungsgeschwindigkeit aussik während die Aenderung der Säure von großem Einfluß ist. De Lösungen waren für Salzsaure 0,1-normal. Dagegen war dedurch die Verseifung entbundene Saure ohne Einfluß auf de Reactionsgeschwindigkeit, so daß die Autokatalyse keine Rolspielte. Die katalytische Wirkung der Hydroxylionen ist, wie de Versuche von Reicher ergeben, weitaus größer. Es hat dat die Natur des Alkoholradicals einen großeren Einfluß auf d. Verseifungsgeschwindigkeit als die des Säurerestes. — Es wurd auch geprüft, ob die Verseifung der Ester im Gaszustande dur Säuren katalytisch beschleunigt werde. Wegen des starken Augriffs des Glases durch Chlorwasserstoff und Jodwasserstoff konstrumächst nur qualitativ festgestellt werden, daß die Säuren de Verseifung beschleunigen.

Richard Löwenherz. Ueber die Verseifungsgeschwindigket einiger Ester¹). — In Fortführung der oben besprochenen Versuche von Hemptinne wurde die Verseifung der folgenden Estein ¹10-normaler Salzsäure bei 40° untersucht: Triacetm, Phenylacetat, Methylmonochloracetat, Aethylmonochloracetat, Aethylmonochloracetat, Authylmonochloracetat, Aethyltrichloracetat, Aethylformiat, Methylbenzost, Jodäthyl. Ein Theil der Ester wurde in stets gesättigter Lösung untersucht. Die verseifte Menge ist dann der Zeit proportional Die Constante läfst sich leicht auf die Constante der übrigen Versuche reduciren. Die Temperatur war 40°. Um die Versuche mit denen bei 25° vergleichbar zu machen, wurde am Triacetin und Phenylacetat festgestellt, daß das Verhältinß der Constanten bei 40 und 25° 3,83 ist. Den geringen Einfluß der Aenderung des Alkohols und den großen der Aenderung der Säure zeigen

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 15, 389-398.

onden Tabellen, für die auch die Versuche von Hemptinne umgerechnet wurden:

Verse	ifung-gesci	hwindigkeiten.
-------	-------------	----------------

etat						0.0055	Aethylmonochloracetat.	0,0033
etat		4	4			0.0057	Aethylformiat	0,11
otat						0,0056	Aethylacetat	0,0057
etat						0,0043	Aethylmonochloracetat .	0,0033
						0,0026	Aethyldichloracetat	0,0058
Popionat						0.0059	Acthyltrichloracetat	(0.1 - 0.2)?
Opronat				,		0.0061	Aethylpropionat	0,0061
орина						43,00060	Aethylbutyrat	0,0005
styrat	ų.					0.0033	Aethylisobutyrat	0,0034
tyrat .						0,0035	Aethylvalerat	0,0012
ityrat .			,			0,0044	Aethylbenzoat	6,00003
onochiera	ce	tal	-			0,0036	Jodathyl	0,0004
	etat etat eopionat eopionat eopionat eopionat eopionat etyrat etyrat etyrat	etat	etat	etat	etat etat copionat copi	etat etat copionat copio	etat 0,0057 **Biat 0,0056 **Biat 0,0026 **Popionat 0,0059 **Opionat 0,0061 **Opionat 0,0060 **Opionat 0,0060 **Opionat 0,0066 **Opionat 0,0066	

ressigsaureester und Jodathyl jedenfalls beträchtliche kata-Wirkung der entbundenen starken Saure, also die Autob, berücksichtigt hat, wird nicht angegeben.) J. van Laar. Die Verseifungsgeschwindigkeit des Methyldurch Wasser und deren Minimalwerth 1). - Eine einmathematische Behandlung des von Wijs?) gelieferten lentellen Materials ergiebt für die Dissociation des Wassers anderen Werth als die Zahl 1.2×10^{-7} , die Wijs selbst khalten hatte. Unaufgeklärt bleibt die Differenz gegen die odig und Ostwald berechnete Zahl 6 × 10 %

Verfasser bei Berechnung der Constanten auch die bei

Hantzsch, Die Geschwindigkeit des l'eberganges von hen in Säurenitrile 1). - Nur die Acetate der Synaldoxime, lie der Antialdoxime zerfallen unter der Einwirkung von arbonaten oder den Dicarbonaten in Essigsaure und Säure-Die Reaction erfolgt nach der Gleichung:

te die Geschwindigkeit des Zerfalls und ihre Abhängigkeit r Natur des Radicals R untersucht werden. Es sind nur sche Aldoxime dieser Untersuchung zugänglich, da die schen keine Acetate bilden. Läfst man die Reaction in art von Carbonaten oder Thearbonaten erfolgen, so ist ein Gang nicht zu erkennen, weil Nebenreactionen störend

Zeitschr. physik, Chem. 13, 786-756, - 3 JB, f. 1893, S. 222. B., 8 282. - 1) Zeitschr. physik. Chem. 13, 509-530.

eingreifen. Es wurde daher als katalytische Substanz nur Wassin Form von wässerigem Alkohol benutzt. Damit nicht durch de Esterificirung der entstandenen Essigsäure der Procefs selbst gestört und die Untersuchung des Fortganges der Reaction erschaft werde, wurde von vornherein der Lösung Natriumacetat zugesta Dieses verhindert die Esterification völlig, weil es die Dissonatet der freien Essigsäure herabdrückt. Die Reaction, die bei de untersucht wurde, erfolgt sehr langsam; sie erwies sich als obsolche erster Ordnung. In nachstehender Tabelle sind die Aldoinenach zunehmender Größe der Constanten der Geschwindigseit der Zersetzung der Acetate geordnet. Es zersetzt sich also der Nitroderivat am schnellsten:

	Constante
m-Nitrosynbenzaldoximacetat	0,000128
p-Chlorsynbenzaldoximacetat	0,000371
Thiopheusynalaldoxin.acetat	0,000408
Anissynaldoximacetat	(),000(4)()
Piperenalsynaldoximacetat	Одинт474
p-Tolylsynaldoximacetat	0,000 375
Benzsynaldoximacetat	0,000552
p-Aethoxybenzsynaldoximacetat	0,000564
p-Brombenzsynaldoximacetat	0,000619
p-Jodbenzsynaldoximacetat	0,0000696
p-Cyanbenzsynaldoximacetat	0,0003
n-Nitrobenzsynalduximacetat	8000,00

Es tritt also kein großer Unterschied in den Geschwindigkeits der Zersetzung hervor. Auch ergiebt sich keine Beziehung weschen dem Einfluß der Substituenten auf diese Größe und auf die Dissociationsconstante der aromatischen Säuren. Wahrschanlich spielt neben dem elektrochemischen Charakter der Sübstituenten auch deren Größe und Raumerfüllung eine wesentlich Rolle bei der Zersetzungsgeschwindigkeit der Aldoximacetate. Bil

Carrara und Zoppellari. Reactionsgeschwindigkeit in nicht homogenen Systemen 1). — Es sollte die Geschwindigkeit der Reaction zwischen Sulfurylchlorid und Wasser untersucht werden: SO₂Cl₄ + 2 H₂O = H₂SO₄ + 2 HCl. Da das Sulfurylchlorid in Wasser nicht löslich ist, wurde ein Apparat construirt, in welchem das Sulfurylchlorid unter Wasser durch einen Luftstrom bei gleich gehaltener Oberfläche verfluchtigt wurde. Die Bestimmung der Reactionsgeschwindigkeit erfolgte durch Titration des Wassers

Gazz, chim. ital. 24, I, 364 370; Accad. der Lincer Rend. [5] 3, I, 190-195.

Die Vorfasser nehmen an, dass die Reaction eine solche erster Ordnung sei und sich durch die logarithmische Inversionsformel ausdrücken lasse. Sie finden eine "Constante", die regelmäßig von 0,0015 auf 0,0011 fällt. Zusatz von Alkali zum Wasser erhöht die Constante nicht. (Da das flüssige Sulfurylchlorid immer zugegen ist, sollte seine active Masse constant und die Reactionsgeschwindigkeit von der Menge des schon zersetzten Productes unabhangig sein, also die zersetzte Menge der Zeit direct proportional. Der Quotient der zersetzten Menge durch die Zeit nimmt thatsächlich von 0,000 31 auf 0,000 244 ab, ist also nicht weniger "constant" als der logarithmische Ausdruck. Die Abweichung liegt wahrscheinlich nicht daran, daß die entstandenen Säuren die Reactionsgeschwindigkeit negativ katalytisch beeinflussen, oder dass die Reaction erkennbar umkehrbar ist, sondern daran, dass die Oberfläche des Sulfurvlehlorids sich immer weiter von der Mündung des Glasrohrs entfernt, durch welches der verflüchtigende Luftstrom zugeleitet wird. Der Referent.)

Thomas Ewan. Ueber die Geschwindigkeit der Oxydation von Phosphor, Schwefel und Aldehyd 1). - Die Geschwindigkeit der Oxydation des Phosphors durch feuchten Sauerstoff hei gewöhnlicher Temperatur nimmt bei steigendem Sauerstoffdruck erst zu und von etwa 350 mm Onecksilber an ab, bis bei etwa 700 mm die langsame Oxydation des l'hosphors, wie bekanntlich auch sein Leuchten, aufhört. Die Geschwindigkeit der Oxydation wird aber auch durch die Geschwindigkeit der Verdampfung des Phosphors bedingt, da die Reaction hauptsächlich in der Gasphase erfolgt. Nach Stefan ist die Geschwindigkeit der Verdampfung gegen einen mit einem Gase gefüllten Raum von dem Gasdruck abhangig und zwar ist sie proportional dem Ausdruck log P P - p', wo P den Druck des Gases, p' den des Dampfes bedeutet. Bei den Versuchen nimmt der Druck des Sauerstoffs immer ab in Folge der Absorption durch den Phosphor. Man kann die Versuche auf immer gleiche Verdampfungsgeschwindigkeit des Phosphors reduciren. Dann steigt bis zu einem Druck von 525 mm die reine Oxydationsgeschwindigkeit des Phosphors dem Sauerstoffdruck proportional. Von diesem Druck an nimmt bei weiterer Zunahme die Oxydationsgeschwindigkeit sehr schnell ab. - Wenn die Feuchtigkeit vollständig ausgeschlossen wird, hört jede Oxydation des l'hosphors schon auf, wenn der Sauerstoffdruck höher als 202 mm ist. Die nicht reducirte Oxydationsgeschwindigkeit

¹⁾ Phil Mag. 38, 505-536. Jahrenber, f. Chem. 11. a w für 1894.

nimmt bei fallendem Sauerstoffdruck zu, ohne dass ein Gebiet hervortritt, in welchem die Oxydationsgeschwindigkeit mit dem Druck zunimmt. Reducirt man wieder auf gleiche Verdampfunggeschwindigkeit des Phosphors, so steigt die reine Oxydationgeschwindigkeit bei 200 bis zu einem Druck von 60 mm mit dem Sauerstoffdruck; aber sie steigt nicht diesem selbst, sondern der Quadratwurzel aus dem Sauerstoffdruck proportional. Bei höheren Drucken als 60 mm nimmt die reine Oxydationsgeschwindigkeit langsam und unregelmäßig ab. wenn der Sauerstoffdruck steigt. bis sie bei 200 mm Null wird. - Die langsame Oxydation des Schwefels erfolgt insofern zur Untersuchung geeigneter, als das Oxydationsproduct nicht wie beim Phosphor als fester Körper die Oberfläche des der Oxydation unterworfenen Stoffes bedeckt. Bis zu Sauerstoffdrucken von 800 mm wurde die Oxydationsgesehwindigkeit bei 160° untersucht; hierbei zeigte sich eine bestandige Zunahme der Ovydationsgeschwindigkeit bei steigendem Sauerstoffdruck. Reducirt man auch hier auf immer gleiche Verdampfungsgeschwindigkeit des Schwefels, so ist die reine Oxydationsgeschwindigkeit des Schwefeldampfes angenähert der Quadraticurzel aus dem Sauerstoffdruck proportional. - Am besten geeignet zur Untersuchung der Oxydationsgeschwindigkeit erwies sich der Aldehyd, weil dieser als Dampf angewandt werden konnte, so dass die immerhin zweifelhafte Correction für die Verdampfungsgeschwindigkeit wegfallt. Die Versuche erfolgten bei 200 und, da das Licht von Einfluß schien, im Dunkeln. Die entstandene Essigsäure blieb als Dampf oder Flüssigkeit im Reactionsraum. Es ergab sich, daß bis zu einem Sauerstoftdruck von 450 mm Quecksilber die Oxydationsgeschwindigkeit proportional ist dem Partialdruck des Aldehyddampfes und proportional der Quadratumzel aus dem Sauerstoffdruck. Von 450 mm an nimmt bei weiter steigendem Sauerstoffdruck die Oxydationsgeschwindigkeit wieder ab; es scheint, als wenn oberhalb 530 mm Sauerstoffdruck bei 200 eine Oxydation des Aldehyds im Dunkeln nicht erfolgt. - Dafs die Oxydationsgeschwindigkeit der Quadratwurzel aus dem Sauerstoffdruck proportional ist, deutet der Verfasser dahin, dass die Oxydation durch Sauerstoffatome erfolgt, die neben den Saucrstoffmolekülen in kleiner Zahl wahrscheinlich im Sauerstoffgas vorhanden sind. Es mufs dann in jedem Moment die Zahl der Atome der Wurzel aus der Zahl der Molekule proportional sem und damit der Wurzel aus dem Sauerstoffdruck. Voraussetzung ist dabei, daß der Zerfall der Moleküle Sauerstoff in die Atome momentan erfolgt, und dass die Oxydation des Aldehyds durch

die Atome Zeit erfordert. Bei Phosphor und Schwefel ist ein gleiches Verhalten wahrscheinlich, aber nicht sieher bewiesen. Der räthselhafte Einflufs, der die Oxydation des Phosphors und Ablebyds bei hoheren Sauerstoffdrucken verhindert, muß bei meleren Drucken auch schon eine mit dem Druck zunehmende Rolle spielen und bewirken, daß die Oxydationsgeschwindigkeit langsamer zunimmt als der Sauerstoffdruck. Es ist also nicht nothig, den Sauerstoffatomen eine Rolle bei dieser Oxydation zuzuspielen, zumal andere Gründe — das Auftreten von Holoxyden — gerale hier dafür sprechen, daß bei der Reaction die ungestaltenen Sauerstoffmoleküle betheiligt sind. Der Referent.) Der Verfasser führt zur Stütze seiner Ansicht, daß die Sauerstoffstome an Oxydationen einen Antheil haben, auch an, daß das Gleichzewicht zwischen Sauerstoff, Salzsäure, Chlor und Wasser nach Le Chatelier durch die Gleichung ausgedrückt werde:

$$\log \frac{p_{(0_r)} \times p_{(110)}^4}{p_{(0_r)}^2 \times p_{(11_r0)}^2} = const.$$

Dafur könne man auch schreiben:

$$\log \frac{p_{(\mathbf{d}_{\mathbf{t}})} \times p_{(\mathbf{H}(\mathbf{c}))}^2}{p_{(\mathbf{c}\mathbf{l}_{\mathbf{t}})} \times p_{(\mathbf{H}_{\mathbf{t}},\mathbf{0})}} = \frac{const.}{2},$$

was der Gleichung entspreche: 2 HCl + O - H₂O + Cl₂. (Mit denselben Grunde könnte man auch die Gleichgewichtsbedingung whreiben;

$$\log \frac{p_{(\vec{0}_{i})}^{(\vec{0}_{i})} \sim p_{(\vec{0}_{i})}^{(HCi)}}{p_{(\vec{0}_{i})}^{(\vec{0}_{i})} \sim p_{(\vec{0}_{i},0)}^{(HCi)}} = \frac{const.}{4}$$

Wassermoleküle existiren. Der Referent.)

Bdl.

Richard Kifsling. Ein eigenartiger Fall von Selbstentzündung 1). — Selbstentzündung wurde im Inneren eines Destilbuuskessels einer Mineralölraffinerie beobachtet, als nach beaudeter Destillation Luft in das Innere des Kessels trat. Die selbstentzundliche Masse hing an dem Dom des Kessels. Sie enthielt etwa 60 bis 80 Proc. Mineralöl und Paraftin. Der davon durch Extraction mit Petroläther befreite Rückstand enthielt 7 Proc. Kohle, 24 Proc. Eisen, 9 Proc. Schwefel. Versuche mit ler Masse ergaben, dass nur nach Entfernung des Mineralöls urch Petroläther Selbstentzündung eintrat. Extraction mit Salz-

¹⁾ Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 197-199.

dessen war es nicht möglich, die Schwefelverbindung, wahrschemlich Schwefeleisen, durch Salzsäure völlig zu beseitigen, so dass es nicht ausgeschlossen ist, dass die Schwefelverbindung die Ursache der Selbstentzündung ist. Bdl.

William Mcd. Mackey. Selbstentzündung von Oelen auf Baumwolle 1). - Es wurde, hauptsächlich im versicherungstechnischen Interesse, die Frage geprüft, ob die Neutralfette mehr zur Selbstentzündung neigen als die freien Fettsäuren. Die Versuche wurden ausgeführt, indem die mit den Fetten oder Fettsäuren getränkte Baumwolle in einem Trockenschrank mit Wassermantel bei Luftzutritt auf 100° erwärmt und die Temperaturerhöhung, die sie dabei erfuhr, durch ein Thermometer bestimmt wurde. Es ergab sich, daß neutrales Baumwollsamemil und Olivenöl weit langsamer eine Temperaturerhöhung bewirken als die freien Fettsäuren oder Oele, welche an freien Fettsäuren reich sind. So war bei Anwendung von reinem Olivenol die Temperatur nach 3 Stunden 100°, nach 31, Stunden 103°, nach 61. Stunden 2020, wahrend ein Gel mit 50 Proc. freien Fettsäuren nach 3 Stunden eine Temperatur von 169°, nach 3¹, Stunden von 187º und die reinen Fettsauren schon nach 3 Stunden die Temperatur von 192º erzeugten. Du die Jodzahl der freien Fettsäuren niedriger ist als die der Neutralfette, kann nicht die großere Sauerstoffaufnahme durch jene die Ursache der stärkeren Temperaturerhöhung sein. Vielmehr scheint die letztere durch eine directe Einwirkung der Säuren auf die Baumwolle bedingt zu sein. Dafür spricht auch, dass auf Schlackenwolle die freien Fettsäuren keine starkere Temperaturerhöhung herbeiführen als die Noutralfette. — Mineralole neigen weniger zur Selbstentzündung als Fette. Bell.

Berthelot. Bemerkungen über die Erhitzung und Selbstentzündung des Heues 1). — Die Erhitzung des Heues wird in erster Linie nicht durch rein chemische Oxydationsprocesse, sondern durch Gährungsprocesse herbeigeführt. Diese können für sich aber nur eine Temperatursteigerung bis etwa 70° bewirken, weil bei höherer Temperatur die Gährungsorganismen absterben. Nachdem aber die Temperatur über die gewöhnliche gebracht ist, setzen die rein chemischen Oxydationsprocesse durch den Luftsauerstoff ein, die um so schneller erfolgen, je höher die Temperatur ist, also progressiv die Temperatur erhöhen. Es tritt dann leicht der

¹) Chem. Soc. Ind. J. 13, 1164—1166. — ²) J. Pharm. Chim. 29, 97—9≈; Ann. chim. phys. [7] 2, 430—432.

brenzliche Geruch, schliefslich, bei Temperaturen unter Rothgluth, die Entflammung ein. Bdl.

P. Vieille. Art der Verbrennung der gebräuchlichen Schießpulversorten.) — Aus der Zunahme des Druckes mit der Zeit bei der Explosion in einem geschlossenen constanten Raume kann man schließen, ob die der Theorie meist zu Grunde gelegte Annahme, daß das Abbrennen des Explosivmittels nach parallelen Flächen erfolgt, richtig ist. Es ergiebt sich, daß diese Annahme bei den alten schwarzen oder braunen inhomogenen Pulversorten nicht zutrifft, sondern daß bei ihnen, auch wenn sie zu bestimmten geometrischen Gebilden geformt sind, die Verbreunung unregelmäßig fortschreitet. Dagegen erfolgt bei den colloidalen Sprengmitteln, deren Basis gelatmirte Schießbaumwolle ist, die Explosion nach parallelen Flachen.

William Macnab und E. Ristori. Untersuchungen über moderne Explosivstoffe. Vorläufige Mittheilung?). — Es wurden die Verbrennungswärmen und Verbrennungsproducte von Nitroglycerin, Nitrocellulose, einiger von den Verfassern hergestellter Mischungen aus diesen und einiger rauchloser Pulversorten untersucht. Bei der Verbrennung in der luftleeren Bombe ergaben sich folgende Zahlen:

	Ver- brennungs- wärme für 1 g	Verbrens produ Permanente Gase and of u. 220 m	Wasser- dampf	00 00 00 0 H Y
Nitroglyceriu	1652	464	257	63,0 4,0 - 33,0
Nitrocellulose 13,3 Proc. N	1061	673	203	22,3 45,4 0,5 - 14.9 16.9
80 Proc. Nitro- cellulose mit 12,24 Proc. N 20 Proc. Nitro- glycerin	1062	675	226	21,7 45.4 0,1 15,7 17,1
co Proc. Nitro- cellulose mit 13,30 Proc. N 20 Proc. Nitro- glycerin	1159	637	227	26,6 40,8 0,1 12 0 20,6

Compt. rend. 118, 458—461; vgl. auch daselbst. S. 846—847.
 Lond. R. Soc. Proc. 56, 8—19.

Wenn wenig Sprengstoff in einer mit Luft gefüllten Bombe verbrannt wird, so mmint bei einem Sauerstoffdefieit des Explosistoffs auch der Sauerstoff der Luft an der Reaction theil, so des sich die Verbrennungswärme und die Zusammensetzung der testerheblich ändern.

Rdi.

J. Gaedicke. Der Einflus der Gelatine auf die doppes Zersetzung der Salze¹). — Wenn man wasserige gelatinehalten Lösungen von Silbernitrat und Bromkalium bei 37° mit einander mischt, so entsteht kein Niederschlag. Man könnte annehnen dass dies darauf beruht, dass das entstandene Bromsdher recolloidaler Form in der Gelatine vorhauden ist. Der Verfasst glaubt aber, dass die Reaction in der Gelatine sehr stark verzögert ist. Bringt man die erstarrte Gelatine in kaltes Wasses odiffundiren aus ihr Silbernitrat und Bromkalium heraus und trüben das Wasser, indem sie erst in ihm zur Reaction kommer. Die Trubung rührt nach Annahme des Verfassers nicht davon her, dass das in der Gelatine colloidale Bromsilber in das Wasser wandert und sich dort in die gewöhnliche Modification verwander Das sei unmöglich, weil das colloidale Bromsilber nicht in Wasse diffundire.

G. Carrara. Ueber die Geschwindigkeit der Reaction zwischer Jodäthyl und Aethylsulfid für sich oder in Gegenwart von Wasserh — Die Reactionsgeschwindigkeit bei Ausschluß von Wasser oder anderen Lösungsmitteln wurde bei verschiedenen Temperature bestimmt. Immer ergab sich, daß die Reaction eine bimolekularist. Es wurden äquivalente Mengen der beiden Componenten argewandt. Ist A die Menge jedes der beiden Bestandtheile de anfänglichen Mischang, wedie nach t Minuten umgewandele

Menge, so gilt die Beziehung: $\frac{1}{t} \frac{x}{A-x} = AC$, wo C eine Constante ist. Der Werth dieser Constanten ist bei 41° 0,00013, bei 66° 0,00034, bei 80° 0,00014. Bei 100° ergiebt sich keine Constante; die Werthe liegen zwischen 0,000001 und 0,00003. Statt beständig mit der Temperatur zu steigen, nehmen die Werthe also von einem Maximum an ab. Der Grund liegt wahrscheinhel

darm, daß die Reaction sich umkehrt, daß das Triäthylsullinjohld sich bei hoherer Temperatur zersetzt. Die Grenze der Reaction konnte nicht genan ermittelt werden, weil daneben auch noch andere Zersetzungsproducte auftreten. (Unberücksichtigt hat der Verfasser gelassen, daß das Medium, in dem die Reaction erfolgt.

¹⁾ Photogr. Arch. 35, 259-261. - *) Gazz, chim. ital. 24, I, 170-179.

sich ändert, da z. B. bei 68° am Schlufs der Reihe sich über 40 Proc. der angewandten Mischung in das Triäthvlsulfinjodid verwandelt hatten. Wahrscheinlich erklärt sich hierdurch, dass der theoretische Ausdruck nicht ganz constant ist, sondern gegen Schlufs der Reihe den Werth 0,00044 statt des Mittelwerthes 0,00034 hat, Referent,) Um die Begrenzung der Reaction durch den Zerfall des Triathylsulfimodids zu eliminiren, untersuchte der Verfasser die Reaction auch in Gegenwart von Wasser. In diesem sind Jodäthyl und Schwefeläthyl unlösheh: Traithylsulfinjodid ist leicht löslich. Da das System nicht homogen ist, glaubte der Verfasser, die üblichen Reactionsgleichungen nicht anwenden zu konnen. Es ergab sich, daß die umgewandelte Menge des Gemisches bei Gegenwart von Wasser größer ist als in seiner Abwesenheit, und daß bei höheren Temperaturen das Wasser den stärksten Einfluß auf die Bildung des Triathylsulfinjodids ausübt. Dies entspricht der oben gemachten Annahme.

G. Carrara, Einwirkung neutraler Lösungsmittel auf die Geschwindigkeit der Bildung von Triäthylsulfinjodid 1). - Die Bildung des Triäthylsulfimodids aus Aethylsulfid und Jodäthyl wird, wie der Verfasser früher fand 2), durch eine Spur Wasser erheblich beschleunigt. Der Verfasser untersuchte jetzt die Geschwindigkeit der Reaction in verschiedenen Lösungsmitteln. Geprüft wurden Methyl-, Aethyl-, Isopropyl-, Propyl-, Allyl- und Benzylalkohol, sowie Aceton. Es nimmt die beschleunigende Wirkung der Lösungsmittel, die in allen Fällen constatirt wurde, bei den aliphatischen gesättigten Alkoholen mit steigendem Molekulargewicht ab. Die beschleunigende Wirkung des Allyl- und Benzylalkohols ist größer als die des Aethylalkohols, die des Acetons ist verhältnifsmidsig klein. In Uebereinstimmung mit Menschutkin glaubt auch der Verfasser, dass nicht die physikalischen, sondern die chemischen Eigenschaften der Lösungsmittel die Beschleunigung der Reaction bedingen. Rdl

G. Carrara. Ueber den Affinitätscoefficienten zwischen Alkylsulfiden und den Alkyljodiden 3). — Verfasser suchte die Bildungsgeschwindigkeiten von Sulfinjodiden zu bestimmen, um dadurch die Frage nach der Ungleichwertingkeit der vier Valenzen des Alkylschwefels zu entscheiden. Die Bildung verbiuft ungleich schuell, wenn an Stelle von Aethyljodid Methyljodid einwirkt.

Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, I, 115—123; Gazz chim. ital. 24, I, 180 -189 — *) Vorstehendes Referat. — *) Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, I, 504—509.

Für die directe Einwirkung der Componenten ergab ach a folgenden vier Systemen, dass die Reaction der Gleichung:

$$\frac{1}{t} \cdot \frac{A}{A-r} = AC$$

gemäß verlief:

rerlief:
$$AC$$

I. $J.C_{4}H_{5} + S(CH_{5})_{4} = J.S_{(C^{2}H_{5})_{2}}^{C_{4}H_{5}}$ 0,000226

H. $J.CH_{8} + S_{C_{8}H_{5}}^{CH_{8}} = J.S_{C_{4}H_{5}}^{C_{4}H_{5}}$ 0,01228

HI. $J.C_{4}H_{5} + S_{C_{8}H_{5}}^{CH_{8}} = J.S_{(C_{8}H_{5})_{2}}^{C_{8}H_{5}}$ 0,00014

IV. $J.CH_{8} + S(C_{8}H_{5})_{8} = J.S_{(C_{8}H_{5})_{2}}^{C_{8}H_{5}}$ 0,00697

Aehnliche Verhältnisse sind übrigens schon von Menschut Landbei der Bildung der Ammoniumjodide beobachtet worden. Entscheidung über die Ungleichwerthigkeit der vier Valenzen aber Schwefels geben die Versuche nicht.

G. Carrara. Elektrolytische Dissociation und Verdinnan. Sesetz in organischen Lösungsmitteln 1). — Die Arbeit, auf des auch an dieser Stelle hingewiesen werden soll, ist schon obest. S. 275, besprochen worden.

V. H. Veley. Phasen und Bedingungen beim chemische [3] Austausch 2). - Eine chemische Reaction zeigt nach dem \trfasser in verschiedenen Zeitabschnitten ihres Verlaufes verschiedere Geschwindigkeit. Der Periode des Anfangs folgt zunächst ene Zeit der Ruhe, auf die dann ein beschleunigter Austausch erfolg. bis endlich der Process mit constanter Geschwindigkeit einze Zeit fortläuft, um schließlich verzogert zu Ende zu gehen. Verfasser polemisirt dann ausführlich gegen Arrhenius und Ostwald, ohne jedoch aufser den bekannten Einwänden gegen die Existenz von louen neue Argumente hervorzubringen. Zum Schlafbeschäftigt sich Verfasser noch mit dem Lösungsmechanismus der Metalle in verdünnten und concentrirten Sauren. Dabei wurd der Wirksamkeit von Wasserstoff im Entstehungszustande keine Pedeutung beigelegt, sondern es wird angenommen, daß die Salpetersäure, die in reinem Zustande Silber, Kupfer, Quecksilber und Wismuth nicht lost, in Sauerstoff und salpetrige Saure zerfällt. Hieran knüpft Verfasser die Bemerkung, dass schon das Kutteln

¹) Accad. dei Lincoi Rend. [5] 3, 11, 3×3—390. — ²) Phil. Mag. 37, 165—184.

der Eisenbahnwagen reine Salpetersäure unter Entwickelung von Stickoxyden zersetzt, selbst in 30 proc. Lösungen. Aehnlich werden die Lösungserschemungen bei der Schwefelsäure besprochen. Die Erscheinung, daß reines Zink sich nicht in gewohnlicher Schwefelsaure lost, wohl aber, wenn durch dieselbe Schwefelsaure ein elektrischer Strom geflossen war, wird ebenfalls auf Zwischenproducte zurückgeführt. Bei der Einwirkung von concentrirter H₂SO₄ auf Kupfer nimmt Verfasser Zerfall in H₂O und SO₃ an. Das Trioxyd wird dann vom Kupfer zum Dioxyd reducirt. Mr.

V. H. Veley. Die Inactivität des gebrannten Kalkes. II. 1). — Veber diese Versuche ist schon früher berichtet worden 2). Hypochlorit oder Chlorat bilden sich nur in sehr kleinen Mengen. Unter 300% erfolgt so gut wie keine Emwirkung, oberhalb dieser Temperatur eine Verdrängung des Sauerstoffs durch Chlor. Bdl.

H. Brereton Baker. Der Einfluß von Feuchtigkeit auf den Eintritt chemischer Reactionen 3). - In Fortführung seiner Versuche () fand der Verfasser, dass bei vollkommenem Ausschluss von Feuchtigkeit die folgenden Reactionen unterbleiben, die sonst mit großer Lebhaftigkeit erfolgen: I. Die Reaction von Kalk mit Schwefeltrioxyd. 2. Die Einwirkung von Kupferoxyd auf Schwefeltrioxyd. 3. Die Zersetzung von Chlorammonium durch Kalk. 4. Die Reaction you Stickoxyd mit Sauerstoff. 5. Die explosive Reaction von Chlor mit Wasserstoff. Man kann das trockene reme Gemisch vier Tage dem Sonnenlicht aussetzen, ohne daß sich mehr als drei Viertel der Gase vereinigen. Eine langsame Vereinigung findet also auch bei Ausschlufs der Feuchtigkeit statt, 6. Die Dissociation des Chlorammoniums. Erhitzt man Chlorammonium in einem Rohr aus weichem Glase und kühlt ab, so tindet eine Bindung von Chlorwasserstoff durch die Alkalien des Glases statt und es bleibt im Gasraum die äquivalente Menge Ammoniak. Wenn man aber die Erhitzung in einem Rohre aus hartem Glase vornimmt, so findet keine Zersetzung statt. Besonders bemerkenswerth ist, dass der trockene Chlorammoniumdampf die normale Dampfdichte 28,7 besitzt, bezogen auf Wasserstoff = 1, dafs also die Dissociation des Chlorammoniums ebenso ausbleibt, wie seine Bildung aus trockenem Ammoniak und trockenem Chlorwasserstoff. (Es ist dies ein wichtiges Beispiel für den Satz, daß eine Substanz, die katalytisch eine umkehrbare Reaction in der einen Richtung beschleunigt, in demselben Ver-

¹) Chem. Soc. J. 65, 1-8, — ²) JB, f. 1893, S. 235, — ³) Chem. News 69, 270; Chem. Soc. J. 65, 611-624, — ³) JB, f. 1893, S. 235.

hältnifs auch die entgegengesetzte Reaction beschleunigen muß resp. dass beim Fehlen des Katalysators beide Reactionen ausbleiben müssen. Wichtig ist ferner, daß hier zuerst der Nachweis geführt ist, daß Verbindungen des fünfwerthigen Stickstoffs auch im Gaszustande beständig sein können, dass also der Versuck diese Abweichung von der angeblichen Constanz der Dreiwertingkeit des Stickstoffs durch die Annahme von Molekulverbindungen zu erklaren, gescheitert ist. Der Referent.) Der Verfasser glanbt, dafs die Enwirkung des Wassers auf die Reactionen unt elektrischen Erscheinungen zusammenhänge. Führt man in ein bemisch von trockenem Ammoniak und Chlorwasserstoff Platten mit starken entgegengesetzten Ladungen ein, so erfolgt eine Sonderung der beiden Gase, ohne dass eine Entladung stattfindet. Its Ammoniak geht an den negativen, der Chlorwasserstoff an der positiven Pol. Eine ähnliche Entmischung erleiden Gemenge un-Wasserstoff und Sauerstoff, von Sauerstoff und Stickstoff. Gair trockene Gase isoliren besser als feuchte. Bei sehr hohen spannungen erfolgen aber Entladungen und wenn eist eine solcie eingetreten ist, finden auch bei schwächerer Spannung weiter Entladungen statt.

R. E. Hughes und Fredk. Soddy. Die Wirkung ont trockenem Ammoniak auf trockenes Kohlendioxyd!). — Die Gesereagiven mit emander nicht, wenn sie über Kalk resp. Phosphotpentoxyd sorgfältig getrocknet sind. Eine Spur von Feuchtigkeit bewirkt die Bildung eines weißen Niederschlages.

Bdl.

G. Stillingfleet Johnson. Das Verhalten der flüssigen Kalium-Natriumlegirung gegen trockenen Sauerstoff. — Trockener Sauerstoff wird weder bei Atmosphärendruck noch bei behebt kleinem Bruck von der flüssigen Legirung absorbirt. Beim Erhitzen der Legirung in trockenem Sauerstoff tritt bei Rothgluth heftige Reaction ein.

¹⁾ Chem. News 69, 138-139, - 1, Daselbst, S. 20.

Anorganische Chemie.

Apparate und Methoden.

Gasapparate.

Georg W. A. Kahlbaum. Selbstthätige, stetig wirkende Quecksilberluftpumpe für chemische Zwecke 1). - Seitdem die Wasserstrahlluftpumpe von Sprengel für Saugzwecke in die Laboratoriumspraxis eingeführt ist, hat man sich bei Arbeiten im luftverdünnten Raume damit begnügt, die Verdünnung so weit zu treiben, wie es mit Hülfe dieser Apparate möglich ist, ohne daran zu denken, die Evacuation noch über diese Grenze hinaus auszudeliben. Der vom Verfasser construirte Apparat soll nun dazu dienen, schnell und mühelos ein Vacuum bis zu 0,1 mm beim Durchleiten von Luft, wie es bei Vacuumdestillationen üblich ist, zu erreichen. Der Apparat besteht aus der eigentlichen Pumpe und einer Vorrichtung, die das Quecksilber wieder auf die zum Saugen nöttige Fallhöhe hebt. Die nach Sprengel'schem Princip ausgeführte Pumpe besteht aus einem langen Fallrohr, das oben etwas erweitert ist. In diese Erweiterung ragt das Ende des Quecksilberzuflufsrohres mit einer Deffnung, die etwas enger ist als die des Fallrohres, und ein doppelt rechtwinkelig gebogenes Rohr, das ein Manometer trägt und mit dem Destillationsapparat verbunden wird. Das Fallrohr mündet in eine unten tubulirte Vorlegeflasche unter Quecksilber. Das Quecksilberzuttufsrohr ist nach unten umgebogen und hat eine als Luftfang dienende Erweiterung, die durch einen starkwandigen Gummischlauch mit einem großen Quecksilberreservoir verbunden ist. Um nun das Quecksilber wieder auf die Fallhohe zu heben, dient folgende Einrichtung. Der Tubus der Vorlegeflasche ist durch einen kurzen, starkwandigen Gummischlauch mit einem auf

¹⁾ Ber. 27, 1386-1394.

gleicher Höhe stehenden Sammelgefäße verbunden, aus welchem ein Heberohr zu dem oberen erweiterten Theile des auf dem Reservoir sitzenden Barometerrohres führt, welcher noch einen zweiten Ansatz mit kugelformiger Erweiterung trägt, der zu einem Dreiweghahn führt. Der wagerechte Arm dieses Hahnes führt durch eine mit Phosphorpentoxyd gefüllte Waschtlasche zur Wasserpumpe. Der senkrechte Arm dieses Hahnes ist durch einen einfachen Hahn mit dem Destillationsrohr verbunden. Da es wichtig ist für die zu erreichende Wirkung, dass der Apparat und das Quecksilber in allen Theilen möglichst trocken sind, so sind an geeigneten Stellen noch Röhren oder Gefälse mit trocknenden Substanzen angebracht. Soll der Apparat, nachdem er durch mehrfaches Evacuiren und Eintreten trockener Luft gut getrocknet ist, in Betrieb gesetzt werden, so werden das Reservoir und die Vorlegeflasche mit Quecksilber gefüllt, durch eine Klemme das Gummirohr zwischen dem Reservoir und der Erweiterung des Zuflußrohres abgesperrt und nun durch den oben erwähnten Dreiweghahn der Destillationsapparat mit der Wasserpumpe ausgepumpt. Ist dies geschehen, so wird durch Umschaltung der Hähne und Oeffnen der Klemme die Wasserpumpe mit dem Barumeterrohr und Heberohr in Verbindung gebracht, es wird dann das Quecksilber aus dem Reservoir in dem Zuflufsrohr bis in die Erweiterung des Fallrohres steigen und in letzteren fallend eine Menge Luft mitreifsen. Aus der Vorlegeflasche fliefst das Quecksilber wieder in Sammelgefäße, um von Neuem in Wirksamkeit zu treten. Damit nun das Quecksilber wieder in das Reservoir steigt, ist in dem Heberohr unten eine seitliche Oeffnung, durch die atmosphärische Luft eintritt und durch die von der Wasserpumpe erzeugte Verdünnung sich ausdehnend, das Quecksilber zum Ueberfließen in das Reservoir hebt; es sind also in dem Heberohr abwechselnd Säulen von Quecksilber und verdünnter Luft, welche letztere durch die Wasserpumpe immer wieder aus dem Apparat entfernt werden. Die Regulirung ist selbstthätig. Schwankungen im Wasserdruck folgt die Quecksilberpumpe sofort. und hört derselbe ganz auf, so hört auch die Pumpe auf zu arbeiten, ohne daß ein Zurücktreten zu befürchten ist, da durch die Oeffnung des Heberohres stets Luft nachströmt. Der Apparat ist in seiner Behandlung absolut nicht subtil, auch braucht das Quecksilber nicht besonders rein zu sein. In einigen Tabellen führt sodann der Verfasser die Erniedrigung der Siedepunkte an, die er mit Hulfe seines Apparates erreicht hat, aus welchen hervorgeht, dass gerade die Fortschaffung der letzten

Millimeter Druck eine wesentliche Erniedrigung der Siedepunkte zur Folge hat. Den Verkauf für Deutschland hat K. Kramer in Freiburg i. B., für Oesterreich Lenoir und Förster in Wien übernommen.

Georg W. A. Kahlbaum. Selbstthätige, stetig wirkende Quecksilberpumpe nach dem Sprengel'schen System 1). — Die Pumpe dient zu physikalischen Zwecken und unterscheidet sich von der für chemische Arbeiten beschriebenen 2) nur dadurch, dass vor dem Quecksilberfallrohr zwei Luftfänge angebracht sind, welche verhindern sollen, dass in das Quecksilberfallrohr mitgenssene größere Luftsäulen, dieses ausfüllend, das Arbeiten der Pumpe zeitweilig unterbrechen.

F. Krafft. Ueber eine einfache Regulirungsvorrichtung zur lierstellung beliebiger Minderdrucke ³). — Der Verfasser begegnet der Ilchauptung Kahlbaum's ⁴), Verfasser habe die Einschaltung einer bei Vacuumdestillationen als Vacuumreservoir dienenden Flasche als Neuerung in Anspruch genommen. Die Einschaltung der Flasche ist Vorbedingung für die Regulirungsvorrichtung und soll aur dazu dienen, ein beliebiges, jedoch völlig constantes Vacuum zu erhalten; von einer Neuerung ist dabei nicht die Rede. Die Regulirungsvorrichtung selbst besteht in einer Röhre mit zwei Glashahuen, deren Einstellung man so bewerkstelligen kann, das dadurch jeder beliebige Minderdruck im Apparat hergestellt werden kann.

Edward W. Morley. Eine selbsthätige Quecksilherluftpumpe'). — Ist der Wasserdruck zum directen Betriebe einer
Loepler'chen Luftpumpe zu schwach, so kann man mit Hülfe
des vom Verfasser vorgeschlagenen Apparates dieselbe im Betriebe
erhalten, auch wenn derselbe beliebig weit von der Pumpe aufzestellt ist; er gestattet auch, mehrere Pumpen gleichzeitig von
derselben Leitung aus in Gang zu halten. Da eine Beschreibung
des ziemlich complicirten Apparates ohne Figuren zu schwer verständlich werden würde, so muß diesbezüglich auf die Originalarbeit verwiesen werden.

B.

A. Stavenhagen. "Zur Gasentwickelung"). — Die Condensation des Wasserdampfes zu Tropfen in den an Entwickelungsapparaten brennbarer Gase befindlichen Leitungsröhren bewirkt ein Zucken oder Verlöschen der Flamme, das man dadurch zu

^{&#}x27;) Aun. Phys. 53, 199—208. — *) Vorstehendes Referat. — *) Ber. 27, 1923. — *) Siehe oben. — *) Sill. Am. J. 47, 439—444. — *) Zeitschr. angew. Chem. 1804. S. 165.

verhindern 'versucht hat, dass man die Gasleitungsröhre schräg abgeschnitten hat. Der Verfasser empfiehlt statt dessen an dem Rohre oberhalb des unteren Endes eine Oeffnung zu blasen, aus der das Gas ausströmt, während das Condenswasser aus dem Ende des Rohres abfliefst.

N. Teclu. Zur Frage der continuirlich wirkenden Gasentwickler 1). - Nach einer Besprechung der bekaunten continuirlich wirkenden Gasentwickter beschreibt Verfasser einen von ihm construirten Apparat, der die Vorzüge aller übrigen in sich vereinigt, indem er zugleich gestattet, Gasentwickelung und Säurezuttufs zu reguliren, eine zeitweilige, dann dauernde Trennung der Säure zu bewirken, während der Gasentnahme die Salzlösung zu entleeren, neue Säure und Entwickelungsmaterial in den Apparat zu bringen und leicht transportabel zu sein. In den oberen Boden eines kräftigen Holzgestelles ist ein oben mit einem Tubulus versehenes kugelförmiges Gefäls eingehängt, das unten in einer Röhre endigt. Diese Röhre ragt durch den oberen Tubus eines zweiten, doppelt tubulirten, kugelförmigen Gefäßes bis nahe auf den Verschlufs des unten befindlichen zweiten Tubulus. Dieser Verschlufs besteht aus einem doppelt durchbohrten Kautschukstopfen, durch dessen Bohrungen zwei mit Hähnen vorschene Glasrohren geführt sind, welche die Communication mit einem dritten größeren Gefäß berstellen, das, nach unten spitz zulaufend, in einer Röhre endigt. Die eine der Hahnröhren erhebt sich nur wenig über dem Boden des zweiten Gefässes und ist unten zu einer Spitze ausgezogen. Die zweite Hahnrohre hat die Gestalt eines - mit einem dreifach durchbohrten Hahn und ragt durch das ganze zweite Gefälfs hindurch. Der untere Ansatz des dritten Gefalses endigt in einem flachen vierten Gefäls, das am Boden einen Abflufshahn hat. Die beiden ersten Gefäße dienen zur Aufnahme und Regulirung der Säure. Die erste Hahnröhre führt die Saure in das zur Aufnahme des Entwickelungsmaterials dienende dritte Gefals, das noch einen seitlichen Tubus trägt, um das Material einführen zu können. Die Gasentnahme geschieht durch die zweite Dreiwegehahnröhre. Die verbrauchte Saure fliefst durch den Rohransatz des dritten Gefäßes ab und sammelt sich im vierten, aus dem sie nach Bedarf abgelassen werden kann. In welcher Weise der Apparat functionirt, ist aus der Beschreibung ohne Weiteres ersichtlich; derselbe wird von W. J. Rohrbeck's Nachfolger in Wien geliefert. B.

¹⁾ Zeitschr. and. Chem. 33, 441-446.

C. Mirus. Ein neuer Gasentwickelungsapparat¹). — Der Apparat besteht aus drei durch geeignete Röhren verbundenen Glastlaschen, die auf einander gesetzt sind. Die mittlere dient als Entwickelungsgefäß; aus dieser gelangt das Gas in die untere Flasche, wo es gewaschen, dann in die oberste Flasche, wo es getrocknet wird, bevor es den Apparat verläßt. Der Apparat kann zum Entwickeln von Chlor, Schwefelwasserstoff, Wasserstoff und Kohlensäure benutzt werden. Er wird von der Thüringischen Glasinstrumentenfabrik von Alt, Eberhardt und Jäger, Ilmenau in Thür, fabrieit.

Hans Wolf. Ueber eine Modification des Kipp'schen Apparates 1). - Um den Uebelstand der Kipp'schen Apparate, dass sich am Boden der untersten Kugel eine concentrirte Salzlösung ansammelt, welche die unverbranchte Saure von dem Entwickelung-material abschliefst, zu beseitigen, wird der Kipp'sche Apparat nach dem Finkner'schen Princip umgeündert, indem das Trichterrohr etwas oberhalb der Einschnürung, zwischen der unteren und mittleren Kugel abgesprengt und beide letzteren Kugeln mit Säure gefüllt werden, so daß das Trichterrohr einige Centimeter eintaucht. Durch Verdichtung des Gases in der mittleren Kugel wird die Säure durch die Röhre in die obere Kugel zu dem Entwickelungsmaterial gedrückt. Die Gasableitungsröhre sitzt auf dem oberen Tubulus. Ist die Ableitungsröhre durch einen Hahn geschlossen, so drückt das entwickelte Gas bald die Flussigkeit in die unteren Kugeln zurück und die Entwickelung hort auf. Beim Oeffnen des Ableitungsrohres drückt das comprimirte Gas in der mittleren Kugel die Säure wieder nach oben. B.

André Bidet. Laboratoriumsapparat 1). — Sicherheitsrohr. Dasselbe besteht aus einem Glascylinder, der nach oben und unten zugeschmolzen ist und oben ein seitliches Ansatzrohr besitzt, um Gasen den Austritt zu gestatten. Von oben ist in diesen Cylinder eine Trichterrohre bis nahezu auf den Boden eingeschmolzen, von unten bis zur halben Höhe des Cylinders eine schrag abgeschnittene Glasröhre, die auf den Kolben aufgesetzt wird. Die Trichterröhre endigt oben in einem cylindrischen Reservoir und hat am Boden desselben eine kleine Oeffnung, durch welche bei Aufhören des inneren Druckes die in dem Reservoir vorhandene Flüssigkeit in die Trichterröhre zurückfliefst. B.

F. Anderlini. Laboratoriumsapparate 1). - Sicherheitsrohr.

¹) Chemikerzeit. 18, 314. — °) Daselbst, S. 4*6—487. — ²) Compt. rend. 118, 478—481. — °) Gazz. chim. ital. 24, I, 150 ff.

Ein förmiges Glasrohr, dessen einer Schenkel erweitert ist in in der Mitte eine Einschnürung hat, ist in ein weiteres langheber Glasgefäß eingeschmolzen, welches oben einen kugelformer Trichter hat. Der andere Schenkel, welcher auf den betrefferte Apparat aufgesetzt wird, ist mit einem Glashahn versehen. B.

L. de Koninck. Ein neuer Schwefelwasserstoffapparat ! den Laboratoriumsgebrauch i). - Der Apparat besteht aus eine weithalsigen Flasche, die am Boden zwei Tubuli hat, zur We nahme des Schwefeleisens. Die beiden Bodentubuli stehen dur. Glasröhren mit einer dreihalsigen Woulf'schen Flasche in Vebindung. Die eine Glasröhre reicht bis auf den Boden letzter-Gefases, die andere ist ein - Rohr und endigt dieht unter der Verschlufs der Flasche. Außerdem ist an dieses Rohr mit enes langen Kautschukschlauch der Bodentubulus eines Süprereservor angeschlossen. Der obere Tubulus des Vorrathsgefäßes trat eine Glasröhre zur Entnahme des Gases. Durch Heben und Senker des Sauregefalses erreicht man die gewünschte Stürke des tas stromes. Die verbrauchte Säure fliefst vermöge ihrer Schwere I die tiefer stehende Woulf'sche Flasche ab. Als Vorzige diese Apparates werden augeführt: die Constanz und leichte Regulabarkeit des Gasstromes, Sparsamkeit im Materialverbrauch, wilständige Ausnutzung des Materials. Einfachheit in der Construction und Handhabung. Der Apparat kann auch zur Entwickelung vo Rohlenshure- oder Wasserstoffgas benutzt werden. Den Vertreb haben Max Kaehler und Martini in Berlin übernommen. b.

J. F. Liverseege. Ein neuer Schwefelwasserstoffentwickler 1.— Die kleineren Schwefelwasserstoffentwickler leiden nach Verfasser an den Uebelständen, daß die Einfüllöffnung für das Schwefeleisen zu eng ist, so daß fast pulveriges Material in den Apparat gelangt, welches beständig Gas entwickelt, und daß die Verbindung zwischen Säurebehälter und Entwickler zu eng und deswegen immer verstopft ist. Dagegen empfiehlt Verfasser einen Apparat, bestehend aus einem weithalsigen Pulverglas, in dem auf Glasscherben das Schwefeleisen in groben Stücken liegt. Die Flasche verschließt ein Kork ganz dicht, durch den ein weites Trichterrohr für den Säurezufluß bis auf den Boden des Glasscreicht und ein zweimal rechtwinkelig gebogenes Glasschein Hahn das Gas in eine Woulf'sche Flasche leitet, wo es gewaschen wird. Der Ueberschuß der Säure wird bei geschlossenem Glashahn durch den Gasdruck in das Trichterrohr getrieben und

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 63-64. - 1) Chem. News 70, 95.

diesst durch ein in diesem eingesetztes T-Stück, das während der Entwickelung durch einen Quetschlahn verschlossen war, in eine Flasche ab und kann wieder gebraucht werden. B.

H. A. Bishop. Schwefelwasserstoffentwickler¹). — Der Apparat besteht aus einem großen Glasgefaß mit einem Bleieinsatz zur Aufnahme des Schwefeleisens. Ein Deckel mit Gummidichtung wird durch Schrauben aufgeprefst. Durch den Deckel ragen verschiedene Röhren zur Entnahme des Gases, Zu- und Abfluß der Saure, die mit Quetschhahnen abgesperrt werden können. Besondere Vorzuge vor anderen Apparaten sind absolut nicht zu erkennen.

H. G. Schauche. Schwefelwasserstoffentwickler?). — Der Apparat besteht im Wesentlichen aus einem Thurm, wie sie für Tockenapparate gebraucht werden, der mit Schwefeleisen beschickt ist. Die obere Oeffnung führt in einem Kautschukstopfen das mit einem Hahn versehene Zuleitungsrohr von einem darüber inzebrachten Saurebehälter und das ebenfalls mit einem Hahn berschene Gasleitungsrohr, welches das Gas durch eine kleine bas hilasche zu der Verbrauchsstelle führt. Der untere Tubulus des Thurmes ist ebenfalls mit einem Hahnrohr versehen, welches als Abfuls der verbrauchten Saure dient.

Werner Bolton, Nitrogenerator 3). - Zur Erzeugung von rerem Stickstoff zu Vorlesungszwecken benutzt Verfasser die Egenschaft des Aluminiums, in fein vertheiltem Zustande den Smerstoff aus der Luft unter Hinterlassung der übrigen Bestandteele derselben vollständig zu absorbiren. Um mit Aluminium issa continuarlichen Stickstoffstrom zu erhalten, verwendet Verbeser folgende Einrichtung: Drei ca. 40 cm lange Glasröhren von Im lichter Weite, die sich unten verningen und in bauchigen Tollien endigen, sind in einen hohlen Glasfuß eingeschmolzen. the oberen Enden sind durch eingeschliftene hohle Stopsel ver-Allosen und die erste und zweite davor durch einen Kautschukwhat mit einander verbunden. Die zweite und dritte sind wen durch eine Glasröhre verbunden. In den hohlen Fuß kann durch one seitliche verschliefsbare Oeftnung Quecksilberchloridsung eingefüllt werden. Beschickt man nun die drei Röhren at Aluminiumwürfelchen und kehrt den Apparat um, so amal-Tollaren sich diese und in dem Amalgam ist das Aluminium in Stellt man dann den Apparat aufrecht und

⁷ Amer. Chem. Soc. J. 16, 48, — *) Daselbst, S 868. *) Chemikerzeit lb 1008—1909.

öffnet den Stöpsel des dritten Rohres, so kann man mit einem Aspirator durch die drei Röhren einen Luftstrom saugen und an dem unteren seitlichen Tubus des ersten Rohres hat man remen Stickstoff, wehn man die durchgesaugte Luft vorher von Kohlensaure und Wasserdampf befreit hat. Bei richtiger Stärke des Luftstromes kosten bei den jetzigen Aluminiumpreisen 10 Liter Stickstoff ca. 1,5 Pfg. Wird der Apparat nicht gebraucht, so sind die Oeffnungen gut zu verschliefsen. Der Apparat ist bei Paul Altmann in Berlin zu beziehen.

Ch. M. van Deventer. Der hydrostatische Gasometer von van Marum 1). - Der von Lavoisier construirte, sehr complicirte und theure Gasometer zum Auffangen, Messen und Ausströmenlassen von Gasen wurde von van Marum, der desseu Arbeiten fortsetzte, dødurch wesentlich vereinfacht, dass er eine große, eingetheilte Flasche durch einen Heber mit einem Standcylinder verband und die durch eine Niveaudifferenz in den beiden Gefäßen bedingte Wirksamkeit des Hebers durch einen Hahn am Boden des Cylinders und den Zutlufs des Wassers zu dem Cylinder regulirte. Steht die Flüssigkeit im Cylinder höher, so strömt ein m der Flasche enthaltenes Gas aus einer oberen Oeffnung der Flasche unter einem dieser Niveaudifferenz entsprechenden, constanten Druck aus. Die Menge des Gases wird an der Einleitung der Flasche abgelesen. Soll die Flasche mit Gas gefüllt werden, so saugt der Heber das Wasser aus der Flasche in den Cylinder und das Gas tritt durch die obere Oeffnung der Flasche ein. B.

C. Maull. Ueber einige neue Laboratoriumsapparate?). — Waschvorrichtung. Dieselbe besteht aus einer unten kugelförmig erweiterten Röhre nach Art der Schwefelsäurebehälter für Apparate zur Bestimmung des Schmelzpunktes. In dieselbe ragt bis auf den Boden eine unten erweiterte Gasleitungsrohre und oben eine Ableitungsrohre. Das Gas ist so gezwungen, bei verhältnifsmäßig geringer Menge der Waschflüssigkeit eine hohe Säule derselben zu passiren. Der Apparat kann auch, wenn man stark erwärmen oder abkuhlen will, mit Vortheil verwandt werden.

B.

P. N. Raikow. Ueber einige Laboratoriumsapparate⁵). — Verbesserte Wasch- und Absorptionsflasche. Dieselbe ist entsprechend einer gewohnlichen Waschflasche, die derart modificirt ist, dass das Ennleitungsrohr unten nucht abgeschnitten, sondern nach oben gebogen und spiralformig umgewunden ist. Die Spirale

Chemikerzeit, 17, 896. — *) Zeitschr, augew. Cher t. 1894, S. 395 396;
 Chemikerzeit, 18, 1943. — *) Chemikerzeit, 18, 1996.

der in der Seraie steutschen Plussiskeit mit der außeren bewirken lesderch daß diese Robninen nach unten genotitet sin kwird verhiebert, daß das Gas durch dieselben austritt, es kann uur nach oben aus der Spiraie entweichen. Die Spirale kann met von dem Leitensricht getrennt sein, doch zwar so, daß leitens unter einer unteren glockenformigen Erweiterung der Spirale munict.

Bug. S. hiff. Reinigungsapparat für Elementaranalise'i --Der tom Verfasser torzeschlagene Reinigungsapparat für die zur E-mentaranalisse rerusadeten Gase unterscheidet sich von den go halo hen Apparaten durch eine viel kleinere Form bei erwer Wirksamkert. Derselbe besteht aus einer Flasche, auf lean einge sichtienen Stopsel ein Dreiweghahn aufgeschmolten st Fine Robre, die mit der einen Bohrung des Habnes commusient, rescht bis auf den Boden der Flasche. Auf der zweiten Burung ist sine Ismm weite Robre mit Aetzkalistucken aufgestzt, welche von einem 9 mm werten, mit Chlorvalciumstucken plalten Mantel umgeben ist. Das eintretende bias passirt die erste Bohrung, die angesetzte Röhre, dann die Elssehe, die zur Ildle mit 50 proc. Kalılange gefullt ist, und gelangt durch die zweite Bohrung in dem Kalirohr aufwarts, in dem Chlorealenumper abwarts steigend, zu einer am Fuße des letzteren angebrachten thening, von wo es zum Verhrennungsrohr geleitet wird. Durch ete Diehung des Hahnes wird die untere Flasche ausgeschaltet, and das tias tritt sofort in das Kalirohr ein. Der Apparat wird for breiner und Friedrichs in Stützerbach geliefert.

P. N. Raikow. Absorptionsapparat für die Elementaranalyse mit einem Hahn²). — Der nach dem Geifsler'schen Principgebaute Apparat enthält die Ausführungs- und Einführungsoftnung für die Gase in einem hohlen Glashahn, der entsprechend zwei getrennte Gaswege enthält. Durch geeignete Drehung des Hahnes ist das Innere des Apparates von der außeren Luft abgeschlossen. Der Liebig-Dittmar'sche Apparat kann nach demselben Princip abzeindert werden.

Th. Kyll. Absorptionsapparat 1). — Der Apparat ist eine Modification des Winkler'schen Schlangenrohres, das behufs Aufnahme einer größeren Menge von Absorptionsflüssigkeit und größerer Stabilität mit einem kleinen Erlenmeyer'schen Kölbchen versehen ist. Das Schlangenrohr ist dicht am Boden des-

²) Chemikerzeit. 18, 1904. — ³) Daselbst, S. 1997. — ³) Daselbst, S. 1006.

selben angesetzt und um dasselbe herumgelegt. Der Apparat ist bei F. Leybold's Nachfolger in Köln zu beziehen. B.

Th. Kyll. Kahapparat). — Der Apparat ist ein Liebigscher, der aufgestellt werden kann, indem die mittlere Kugel die Form eines oben geschlossenen Erlenmeyer schen Kölbehens erhalten hat; die Zufuhrungsröhre sitzt etwas tiefer als das Ableitungsrohr. Der Apparat wird von E. Leyhold's Nachfolger in Koln in den Handel gebracht.

F. Anderlini. Laboratoriumsapparate?). — Kaliapparate. Dieselben bestehen aus drei ungleich großen Glaskugeln, die über einander stehend in entsprechender Weise durch Glasröhren mit einander verbinden und in einer gemeinsamen Glashirne mit Fuße eingeschlossen sind. Das Gas tritt in die obere größte der inneren Kugeln ein, passirt die kleineren darunter betindlichen Kugeln, welche mit der Absorptionsflüssigkeit zum Theil gefüllt sind und tritt aus einer Ableitungsrohre des gemeinsamen Mantels aus. Die Ableitungsröhre kann noch mit einem angeschliffenen Aetzkaliröhrehen versehen werden, oder sie trägt zur Aufnahme des Actzkalis ein kleineres, birnenförmiges Gefäß mit eingeschliftenem Glasstöpsel und Ableitungsrohr. Durch Drehung des Glasstopsels schließt man den Apparat von der äußeren Luft ab. B.

F. Anderlini. Laboratoriumsapparate 1). — Trockenapparate für Gase. Ein Chlorcalcumrohr für Elementaranalyse besteht aus zwei concentrischen Rohren, die durch einen gemeinsamen eingeschliffenen Glasstopfen verschlossen sind. Letzterer enthält zwei Gaswege. Durch einen derselben tritt das Gas in die innere Röhre ein, steigt in dieser abwarts, in der aufseren aufwarts und tritt durch den zweiten Gasweg des Stopfens aus. Durch eine Drehung des Stopsels sind beide Wege von der äußeren Luft abgesperrt. Auf demselben Princip berühen die in großerem Maßstabe ausgeführten Trockenthürme. Dieselben können auch zweitheilig ausgeführt werden. Die beiden Theile sind vermittelst eines Glasschlines auf einander gesetzt. Das tras tritt durch eine seitliche Oefinung des Schliftes durch eine Glasröhre im Inneren auf den Boden des unteren trefafses, passirt eine Reinigungsflüssigkeit und gelangt in den oberen Theil, wo es getrocknet ward. 13.

P. N. Raikow. Chlorcalciumrohre mit einem Hahn). — Eine Uformige Chlorcalciumrohre enthalt die Emtritts- und Aus

¹) Chemikerzeit. 18, 1006. — ²) Gazz. chim. ital. 24. I, 150. — ²) Daselbst, S. 150 ft. — ³) Chemikerzeit. 18, 1997.

trittsöffnung der Gase in einem hohlen, mit zwei von einander getrennten Gaswegen versehenen Glashahn, durch dessen Drehung um 90° man die äufsere Luft von dem Apparat absperren kann. B.

A. Gawalowski. Aerodekterkölbehen 1). - Dieselben bestehen aus einem kugelförmigen Glasgefäß, au welches nach unten eine Gasmefsröhre angesetzt ist, die halbe tij com abzulesen gestattet. Außerdem ist die Kugel oben mit einem Handgriff aus dickem Glase versehen. Der Nullpunkt der Mefsröhre schneidet genau mit dem unteren Rande derselben ab. Für Mineralwasserfabriken empfiehlt Verlasser Kolbchen von umgekehrter Form. Es ist hier die Mefsröhre auf die Kugel aufgesetzt. Der Niveauausgleich erfolgt bei diesem Kölbchen durch Eintauchen in ein großeres Gefäls mit Wasser. Die Vorzüge des Apparates sind, dass ohne Fehler in der Genauigkeit der Ablesung 100 oder 250, event, mehr Cubikcentimeter Saturations- oder Rauchgas abgemessen werden kann, daß die Wärme der anfassenden Hand das Volumen des Gases nicht verändert und das mehrere derartige Kölbehen gleichzeitig in Gebrauch genommen werden konnen. Der Apparat nebst einem Stativ für mehrere Kolben ist bei Franz Hugershoff in Leipzig zu beziehen.

F. Meyer und H. Biltz. Apparat zum Bestimmen des specifischen Gewichtes von Gasen?). — Der Apparat besteht aus zwei gleich langen, aufrecht stehenden Röhren, die mit einem fast wagerecht gelagerten Manometer aus Glas verbunden sind. Das Manometer ist mit einer leicht beweglichen und das Glas gleichmäßig netzenden Flüssigkeit gefüllt. Wird das eine Rohr mit dem Gase oder Gasgemisch, dessen specifisches Gewicht bestimmt werden soll, gefüllt, das andere Rohr mit Luft oder einem Gase, so wird die Flüssigkeit in dem Manometer verschoben. Die diese Verschiebung anzeigende Scala kann so eingerichtet sein, daß sie direct das specifische Gewicht des Gases oder auch die Procente des einen Bestandtheiles eines Gasgemisches anzeigt.

B. Rudolph. Um das Auskochen von Barometerröhren 3 zu vermeiden, empfiehlt Verfasser, in das Rohr einige Cubikeentimeter mit Natroulauge geschüttelten Aether, dann das Quecksilber einzufullen; alsdann das Rohr erst einem Strome warmen, später siedenden Wassers auszusetzen, bis keine Blasen von Aetherdampf mehr aufsteigen. Das Rohr ist alsdann vollständig frei von Luft und Aether.

¹⁾ Oesterr ungar Zeitschr, Zuckerind, u. Landw 23, 754; Ref.: Chem. Contr. 65, II, 1026. — 1) D. R. P. Nr. 77853. — 1) Chemikerzeit, 18, 1193.

B. Maquenne. Ein neues Laboratoriumsbarometer 1). — Das Instrument soll die Correcturen, die an anderen Barometern nothwendig sind, vermeiden oder sehr vereinfachen. Zu diesem Zwecke ist die Eintheilung der Röhre so berechnet, daß sie den Niveauveränderungen in dem Gefäße Rechnung trägt, wodurch die Reduction dieses Niveaus auf einen festen Punkt vermieden wird. Dem Barometer ist ein Thermometer beigefügt, welches den corrigirten Werth für einen mittleren Werth von 750 mm angiebt. Die Genauigkeit beträgt 1 10 mm, was für die gewöhnlichen Rechnungen genug ist. Der Apparat ist kräftig gebaut und leicht transportabel.

Extraction und Destillation.

A. Wroblewski. Zur Dialyse 2). - Der von Drechsel zur Dialyse angewandte Apparat erlaubt keinen continuirlichen Wasserstrom und der von Kühne angegebene Apparat schützt bei Anwendung des continuirlichen Wasserstromes die Substanzen nicht vor der Infection der in der Luft vorhandenen Mikroorganismen. Der vom Verfasser vorgeschlagene Apparat gewährt beide Vortheile. Der zur Dialyse dienende Apparat ist durch einen aufgeschliffenen Glasdeckel verschlossen, durch welchen mit einem Korken die das Waschwasser zuführende Glasröhre hindurchragt. Der Ab- und Zuflufs des Wassers wird durch einen am Boden des Gefäßes befindlichen Glashahn geregelt. Die Dialyse geschicht durch einen im Inneren des Gefäßes an Glasstäben aufgehängten Pergamentschlauch. Vor dem Gebrauch werden das Reservoir mit der Waschflüssigkeit und das Gefäl- mit dem Pergamentschlauch sterilisirt. Auch hat dieser Apparat vor dem Kühneschen den Vorzug, daß er viel schneller arbeitet, weil die schwere Salzlösung unten abfliefst und das leichtere reine Wasser nur langsam nach unten sinkt, während es beim Kühne'schen Apparat umgekehrt ist.

Max Lehmann. Extractionsmühle 3). — Zur Zerkleinerung von Samen, von welchen eine Oelbestimmung ausgeführt werden soll, benutzt Verfasser eine Mühle, welche vor anderen Zerkleinerungsapparaten den Vorzug hat, daß nicht, wie bei diesen, ein Theil des Oeles in der Mühle hängen bleibt und sich der Bestimmung entzieht, sondern daß hier nach der Zerkleinerung die

¹) Bull. soc. chim. [3] 11,447. — ²) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 692. — ²) Chemikerzeit. 18, 412.

ganze Vorrichtung in einen Soxhlet-Apparat gebracht werden kann und die ganze Probe, die nur gering zu sein braucht, ausgezogen wird. Die Mühle besteht aus einem Cylinder von Weißsblech, in welchen ein nach unten conischer Siebboden eingesetzt wird; in diesen paßt eine entsprechend geriffelte Walze, die an einer durch den Deckel gehenden Axe mit Kurbel sitzt und durch eine Spiralfeder in den Siebconus hineingedrückt wird. Durch Drehen der Walze wird die eingeführte Frucht zerquetscht und fällt in den Raum unter dem Siebconus auf einen Siebboden, dessen Löcher durch geringe Drehung eines zweiten, direct darunter befindlichen geoffnet oder geschlossen werden können. Ist die Zerkleinerung beendet, so wird Kurbel und oberer Deckel abgenommen, der Siebboden geöffnet und das Ganze in einen passenden Extractionsapparat gebracht. Der Apparat ist bei Kachler und Martini zu beziehen.

E. Parker. Ein Extrationsapparat 1). — Der zur Extraction von Substanzen mit Chloroform dienende Apparat besteht aus einem hohen, oben und am Boden mit einem Tubus verschenen Glasgefäß, in welches die zu extrahirende Substanz mit etwas Chloroform hineingebracht wird. In einem Kochkolben bringt man Chloroform zum Sieden, dessen Dämpfe in einem aufgesetzten Kühler verdichtet werden und so durch eine an den Kühler angesetzte Uförmige Röhre durch den oberen Tubus in das Extractionsgefäß gelangen können. Der untere Tubus ist so mit dem Siedegefäß verbunden, daß, wenn das Chloroform in dem Extractionsgefäß eine gewisse Höhe überstiegen hat, ein Theil desselben in das Siedegefäß zurückfließt, um von Neuem den Kreislauf zu beginnen.

L. Etaix. Ueber einen neuen Extractionsapparat?). — Der Apparat besteht aus einem Vorstofs, in dessen Abflufsrohr eine weite Glasröhre eingeschliffen ist, die oben eine seitliche Oeffnung hat. Die Rohre enthält in ihrem Inneren eine dinnere Röhre, die nach Art eines Hebers gebogen ist. Der kürzere Arm derselben ist etwas oberhalb des Schliffes angeschmolzen und communicirt mit dem Inneren des Vorstofses, der längere Arm reicht bis zum Ende der Abflufsröhre des Vorstofses. Bei Extractionen umgiebt man die eingeschliftene Röhre unten mit etwas Glaswolle, bringt hierauf die zu extrahirende Substanz und setzt das Ganze auf einen Kochkolben mit der Extractionsflüssigkeit. Die Dämpfe

¹) Chem. Ind. Soc. J. 13, 1177-1178. — ⁹) Bull. soc. chim. [3] 11, 259-260.

derselben, die aus der oberen Oeffnung des eingeschliffenen komaustreten, werden in einem auf den Vorstofs aufgesetzten Kultuverdichtet und tropfen auf die Substanz, diese ausziehend. Be sich in dem Vorstofs genügend Flüssigkeit angesammelt, so tott der Heber in Wirksamkeit und führt die Flüssigkeit in den Kochkolben zurück.

Oma Carr. Modification von Knorr's Extractionsapparat's

— Der Apparat besteht aus einem unten mit engerem Ausatzstück versehenen Glasrohr, das mit Hülfe eines Dreiecks auf einem Kochkolben gesetzt ist. Ueber dem Glasrohr ist ein zweitzsgrößeres von derselben Form umgekehrt angebracht und m14 einem Kork auf dem Hals des Kochkolbens befestigt, darauf i=t ein Kühler aufgesetzt. Der Kochkolben kann beliebig groß seith und ist zweckmäßig ein Maßkolben mit glattem Rand.

M. Landsberg. Ueber Benzinextraction und Extractionapparate?). — Verfasser berichtet über die Explosion eine Benzinextractionsapparates, der mit 0,5 Atm. Ueberdruck arbeitet wodurch die Deckelschrauben, die bei der Schwierigkeit des Abdichtens des Apparates besonders stark in Anspruch genommet werden müssen, abgerissen wurden, der Deckel gehoben und der Inhalt des Apparates, drei sehwere, schmiedeeiserne Einsätze vor 2,4 m Durchmesser mit 1200 kg Extractionsgut, herausgeschleuder wurden, obwohl fast kein Benzin mehr im Kessel vorhanden war-Verfasser warnt daher vor der Anwendung von derartigen Druckspaparaten, wenn das Verfahren sich auch ohne Anwendung der selben durchführen läfst.

V. Gernhardt. Teber neue Siedegefäse 3). — Die Fehler und Störungen bei fractionirten Destillationen, welche durch Siedeverzögerungen verursacht werden, lassen sieh leicht durch Arwendung von Siedegefaßen verhindern, welche den Beckmannschen Apparaten zur Molekulargewichtsbestimmung nachgehildersind, insofern, als in den Boden des Gefäßes ein Stift eingeschmolzen ist, der ein anderes Wärmeleitungsvermögen bestztals das Gefäße selbst. Beckmann nimmt hierzu einen Platinstiften Der Verfasser nimmt einen solchen von rothem Einschmelzelster der dieselben Dienste thut und den Vorzug größerer Billigkeit hat, so daß auch gewöhnliche Laboratoriumsapparate damit versehen werden können. Die Apparate sind unter Nr. 23719 geschutzund bei Max Kaehler und Martini in Berlin zu beziehen.

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 868—869. — ²) Chemikerzeit. 18, 1447 ²) Zeitschr. anal. Chem. 33, 344—345.

F. Anderlini. Apparat für Vacuumdestillation 1). — Derselbe besteht aus einer Glasglocke, welche auf eine in einer Unterlage drehbare Scheibe aufgesetzt ist. Die Glocke ist durch einen hohlen Stopfen verschlossen, durch welchen ein Vorstofs führt, an welchen das Abflufsrohr des Siedekolbens gelegt wird. Der Stopfen wird durch eine Klammer gehalten, so daß sich nur die Glocke mit der drehbaren Scheibe, welche noch in einem kleinen Gestell eine Anzahl Vorlagen trägt, drehen läßst. Der Stopfen trägt noch einen kleinen Hahnfortsatz, an den die Luftpumpe angelegt wird. Als Siedekolben benutzt Verfasser solche, deren Hals zu einer Kugel erweitert ist und deren Abdußrohr eine Länge von 50 bis 60 cm hat, wodurch bei hoch siedenden Substanzen die Anwendung einer besonderen Kühlung übertlüssig wird.

E. Barillot. Ein neuer Fractionirapparat?). — Verfasser emptiehlt für fractionirte Destillationen einen Apparat, der dem Le Bel-Henninger'schen nachgebildet ist und nur einige horizontale Condensationskugeln mit Abflufs mehr enthält als dieser. Der Apparat wird in Glas und Metall ausgeführt. Eine nähere Beschreibung des Apparates behält sich Verfasser bis zur Vertöffentlichung seiner analytischen Untersuchungen über die Alkohole vor.

Eugène Varenne. Neuer Apparat für fractionirte Destillation (). — Der Apparat unterscheidet sich von den anderen, dem gleichen Zwecke dienenden Apparaten dadurch, daß er eine Colonne bildet, die aus einzelnen Elementen besteht, die nur durch zwei Röhren zusammenheingen, von denen die eine den Dampf führt, die andere zum Ableiten der condensirten Flüssigkeit dient. Vor jedem Element sind in dem Hauptdampfweg zwei Dreiweghähne eingeschaltet, welche gestatten, jedes Element nach Belieben ein- und auszuschalten. Der Apparat wird für Laboratoriumszwecke und für technische in Glas oder Metall ausgeführt. Aus einer Reihe von tabellarisch zusammengestellten Versuchsergebnissen geht hervor, daß die Resultate mit dem vom Verfasser angegebenen Apparat, bei geringeren Dimensionen des letzteren, den theoretischen Werthen viel naher kommen als die mit dem Le Bel-Henninger'schen erlangten.

Marius Otto. Apparat für fractionirte Destillation *). - Eine Reihe von senkrecht stehenden eiformigen Glaskugeln sind

^{&#}x27;) Gazz. chim. ital. 24, I. 190. — ') Bull. see chim [3] 11, 929—931. — ") Daselbst, S. 289—292. — ') Daselbst, S. 197—200.

durch verschieden weite Glasröhren verbunden und etagenförmig in einem Winkel von ca. 20' gegen die Horizontale angeordnet. Die Fractionirung geschieht durch theilweise Condensation der Dämpfe an den Wandungen des Apparates und durch methodische Waschung der Dämpfe durch die condensirte Flüssigkeit. Aus dem Entwickelungskolben gelangen die Dämpfe durch weite Röhren in die Glaskugeln und werden bier zum Theil condensirt. Die condensirte Flüssigkeit fliefst, wenn sie eine gewisse Höhe in der Kugel erreicht hat, durch die unteren engen Röhren in den Entwickelungskolben zurück; ein anderer Theil der Flüssigkeit bleibt im unteren Theile der Kugeln zurück und muß von den aus dem Entwickelungsgefäls nachströmenden Dämpfen durchstrichen werden, wodurch letztere gewaschen werden. Derselbe Vorgang wiederholt sich nach einander in sammtlichen Kugeln, die Condensationen in den einzelnen Kugeln werden nach oben zu immer reicher an dem leichter siedenden Bestandtheil und in den Kühler tritt schliefslich nur dieser ein. Es können naturlich beliebig viele derartiger Kugeln zu einem Apparate vereinigt werden, auch kann man aus mehreren kleineren Apparaten einen großen zusammensetzen. Es folgen einige Tabellen, in welchen die Resultate der Fractionirung mit obigem Apparat und dem von Le Bel und Henninger verglichen werden, wonach ersterer schneller und sicherer arbeitet, welcher Umstand allein auf die methodische Waschung, die bei anderen Apparaten fehlt, zurückgeführt wird.

C. W. Volney. Apparat für fractionirte Destillation!). — Der Apparat ist im Wesentlichen nicht sehr verschieden von dem Le Bel-Henninger'schen Destilliraufsatz und zeigt vor diesem keine Vorzüge.

B.

W. C. Ferguson. Eine Finrichtung, beliebig viele Dampfdestillationen nach Bedarf ausführen zu können?). — Dieselbe besteht aus einem etwas geneigten Metalfrohr, das an eine Dampfleitung angeschlossen ist. Dasselbe ist mit verschiedenen Ansatzstücken versehen, die durch Hähne verschlossen werden können, an welche man Destillationsgefäße mit Hülfe von Kautschukschläuchen anschließen kann. Die Stärke des Dampfstromes läßst sich durch die vorhandenen Hähne reguliren. Das Ende des Metallrohres hat ein Abflußerohr für das Condenswasser. Es ist mit dieser Einrichtung die Ueberwachung von fünf oder sechs Destillationen durch eine Person gleichzeitig möglich. B.

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 160. - 1) Daselbet, S. 150-151.

J. Walter. Kühler für Laboratorien 1). - An Stelle der Liebig'schen Kühler, die für manche Zwecke nicht bequem genug sind, wird eine Kühlröhre?) benutzt, in die ein Glasrohr mit Wassercirculation hineingehängt wird. Viel intensiver als diese und besonders bei Substanzen, denen eine Berührung mit Metallen nichts schadet, wirkt ein solcher, dessen Kühlrohr einen sternformigen Operschnitt hat. Die Condensation, selbst bei kleinen Abmessungen, ist sehr gut, aber die Herstellung ziemlich umständlich, und eine ziemliche Anzahl von Löthstellen machen die Anwendung in manchen Fällen bedenklich. Vermieden werden diese Uchelstrinde bei einer anderen Form, bei welcher das Wassercurculationsrohr aus einer dünnen Metallröhre spiralförmig gebogen ist, entsprechend der Weite des Gefäses, in welches der Kühler hineingehangen werden soll. Durch Aufrollen um eine Glasröhre von der für den Kühler gewünschten Weite kann man aus einem Kupferrohr von 2 mm lichter Weite sehr leicht einen solchen Kuhler mit beliebig großer oder kleiner Kühlfläche herstellen. Der Apparat eignet sich sehr gut als Rückflufskühler bei Extractionsapparaten, aber ebenso gut auch für Destillationen. Bei der fractionirten Destillation kann er als Dephlegmator benutzt werden, indem man, entsprechend den verschiedenen für die Fractionirung gewünschten Temperaturen, entweder Luft, oder kaltes oder erwärmtes Wasser oder Wasserdampf im Gegenstrom zu den aufsteigenden Dampfen durch den Apparat streichen läfst, Für weitere Gefase kann man auch Doppelspiralen herstellen. die in einander liegen. Als Material können, außer Kupfer, besser verzingtes oder vernickeltes Kupfer, Platin oder Silber oder mit diesen Metallen plattirte Kupferrohren verwendet werden. B.

Elwyn Waller. Laboratoriumsapparate³). — Kühler. Das Abflufsrohr eines mit eingeschliffenem Glasstopfen versehenen Destillirkolbens ist mit einem Schlangenkühler verbunden, dessen Zinnröhre behufs besseren Ausflicfsens des Destillates im Zickzack gebogen ist. — Dazu drehbarer Reagensglashalter. Unter das untere Ende der Kühlerröhre kann mit Hülfe einer Drehscheibe, auf welcher acht bis zehn Proberohren kreisformig aufgesetzt sind, jede einzelne dieser Röhren untergeschoben werden, so dafs man entsprechend viel Fractionen auffangen kann.

André Bidet. Laboratoriumsapparate⁴). — Kühler mit innerer Wassercirculation. Zum Unterschied von den gewöhnlichen Kühlern,

¹⁾ J. pr. Chem. 49, 44—48. 7) Dingl. pol. J. 25t, 369. — 5) Amer. Chem. Soc. J. 16, 869—873. — 7) Compt. rend. 118, 475—481.

316 Kuhler.

bei denen die Dämpfe in einem dünnen, von Wasser umspülten Rohre condensirt werden, besteht der hier empfohlene aus einer einseitig geschlossenen Glasröhre, die von einer in geeigneter Weise doppelt tubulirten weiteren Glasröhre umgeben ist. Das Kühlwasser eineulirt in dem inneren Rohr, während das äufsere weitere von den zu condensirenden Dämpfen erfüllt ist. B.

André Bidet, Laboratoriumsapparate i). - Umkehrbarer Vorstofs für Kühler. Für gewisse Operationen, die mit aufsteigendem und gleich darauf mit absteigendem Kühler ausgeführt werden müssen, empfiehlt Verfasser folgende Emrichtung. Eine Glasrohre, die auf einen Kochkolben aufgesetzt werden kann, ist mit zwei Tubulaturen versehen, die eine aufwarts gerichtet als Vorstofs für einen Rückfinfskübler, die andere abwärts gerichtet nach Art der Abflufsröhre eines Destillirkolbens. beiden Tubulaturen sind in derselben Höhe. In dieser Röhre hafst sich eine zweite mit geringer Reibung drehen; dieselbe hat in der Höhe der beiden Ansätze eine seitliche Oeffnung, so daß durch Drehung der inneren Röhre hald der absteigende, hald der austeigende Ausatz mit dem inneren Gefäls in Verbindung gebracht werden kann. Die innere Röhre ist durch einen Kautschukstopfen verschlossen, durch welchen nach Bedarf ein Tropftrichter oder Thermometer eingeführt werden kann.

C. J. Brooks. Ein Reagensglaskühler²). — Eine Glaskugel ist an der oberen Seite nach innen gewölbt, so daß dadurch eine Höhlung entsteht, welche eine Kühlflüssigkeit aufnehmen kann. Gegenüber der Höhlung ist ein Glasrohr an die Kugel angesetzt, in welchem die an der Höhlung condensirten Flüssigkeitstropfen abfließen können. Ein zweites Glasrohr ist schräg seitwarts an die Kugel angeblasen, als Zuleitung der zu condensirenden Dampfe. Der Apparat kann bei der Destillation sehr geringer Flüssigkeitsmeugen Verwendung finden.

Carl Lehmann. Zerlegbare thönerne Kühlschlangen mit genau eben abgeschliffenen Stofsflächen ²). Die aus einem Stück bestehenden Kuhlschlangen, die in der chemischen Industrie die mannigfachste Auwendung finden, leiden an dem Uebelstand, daß sie nicht reparaturfähig sind, weil andere Rohrstücke nicht in die Schlange eingedichtet werden können. Die zerlegbare Kühlschlange des Verfassers zeigt diesen Uebelstand nicht, indem die einzelnen Rohrstücke, aus welchen die Schlange in beliebiger

¹) Compt. rend. 118, 478—481. — ²) Chem. News 76, 239. — ³) Chemiker-zeitung 18, 533—534.

Größe zusammengesetzt werden kann, mit eben abgeschliffenen Stofstlächen versehen sind, welche, auf einander geprefst, vollstandig dicht halten. Derartige Apparate sind von der Firma Carl Lehmann in Muskau O. L. zu beziehen.

B.

F. Anderlini. Laboratoriumsapparate 1). — Dephlegmator. Derselbe besteht aus einer Kuhlschlauge, deren Verlangerung ein Kugelrohr bildet. Beide sind durch verticale Glasröhren zur Vergroßerung der Kühltlache und besseren Abfluß der Condensflüssigkeit mit einander verbunden.

Brenner, Thermometer, Octen.

P. N. Raikow. Vorrichtung zum automatischen Anzünden oder Austoschen der Gastlammen in einer bestimmten Zeit 2), -An einem verticalen Stativ ist eine horizontale eiserne Gasleitungsrohre befestigt, die zu einem Brenner führt und durch einen Hahn regulirt werden kann. Der Griff des Hahnes ist ein eiserner Hebel, der am Ende verdickt ist und in einer Spitze endigt. An dem Stativ ist ferner ein Wagebalken angebracht, der an dem einen Ende eine eingetheilte Mariotte'sche Flasche tragt und an dem anderen Ende die Spitze des Hahnhebels. Der Hebel ist um ein Geringes schwerer als die leere Flasche und wird, wenn diese mit Wasser gefüllt ist, in horizontaler Lage festgehalten. Will man die Flamme nach einer bestimmten Zeit auslöschen, so beschickt man die Flasche mit der Menge Wasser, welche in dieser Zeit aus derselben austhefsen würde; ist das Wasser abgetropft, so giebt der Wagebalken dem Gewicht des Hebels nach, derselbe reifst sich los, gelangt in eine zur ersten scukrechte Lage und verschliefst den Hahn. Will man den Brenner nach einer bestimmten Zeit anzünden, so entzundet man im Brenner ein regulirbares Stichflämmichen, legt bei geschlossenem Hahn den Hahnhebel auf den Wagebalken, belastet die Flasche mit der der gewünschten Zeit entsprechenden Menge Wasser und lasst abtropfen. Hat sich die Flasche entleert, so onnet der fallende Hebel den Gashalm und die Stichhamme entzundet den Brenner.

Bunsenbrenner mit Sicherheitskorb der "Gasmesser- und Gasapparaten-Fabrik der Actiengesellschaft für Wasserleitungen, Beleuchtungs- und Heizungsanlagen in Wien"). — Um feuergefahr-

¹) Guzz chim, ital. 24, I, 150 ff. — ²) Chemikerzeit. 18, 1448. — ³) Davielbet, S. 1072.

liche Flüssigkeiten auf der Flamme erhitzen zu können, ist die Flamme des Bunsenbrenners nach dem Davy'schen Princip mit einem Cylinder aus Drahtnetz umgeben, der oben und unten durch Eisenblechplatten geschlossen ist. Die untere Platte hat eine verschliefsbare Oeffnung zum Anzünden des Brenners; auch die Luftzuführung ist mit Drahtnetz überzogen, um bei zurückgeschlagener Flamme ebenfalls die nöthige Sicherheit zu gewähren. Beim Erhitzen von Alkohol, Aether, Benzol, Toluol. Petroläther etc. gewährt das Drahtnetz genügenden Schutz, meht aber bei Schwefelkohleustoff, wegen seiner sehr niedrigen Entzündungstemperatur.

G. Barthel. Benzinkocher "Mignon"). — Derselbe soll eine Verbesserung der früher") beschriebenen Benzinbreuner sein. Er besteht aus einem mit Füllschraube versehenen Behälter und dem regulirbaren Brenner, der durch ein bis auf den Boden des Behälters ragendes Metallrohr getragen wird. Durch Erwärmen des Brenners mittelst einer geringen Menge Spiritus oder Benzin in einer kleinen Rinne des Behälters wird das Brennmaterial in den Brenner gedrückt, hier vergast und mit Luft gemischt, so dass es aus den feinen Oeffnungen des Brenners mit blauer, ringförmiger Flamme verbrannt werden kann. Als besondere Vortheile werden das ruhige, fast geräuschlose Brennen, die bedeutende Heizwirkung und die leichte Regulirbarkeit der Flamme angeführt.

Dochtloser Benzinkocher von G. Barthel in Dresden 3. — Derselbe hat vor den früheren 1) Constructionen den Vortheil, daß durch Auswechselung der Brenneraufsätze eine ein- bis vierfache Bunsenflamme, eine Gebläseflamme und Kochtlamme auf demselben gebrannt werden kann. Durch Drehung der Luftreguhrungshülse wird die Bunsenflamme in eine brausende heifse Gebläseflamme verwandelt. Es sind dreierlei Brennerröhren und zweierlei Kochbrenneraufsätze für verschieden starke Flammen beigegeben, auch kann die Ausströmungsdüse des Gases leicht ersetzt werden. Die Kochbrenner gestatten, 1 Liter Wasser in sechs bis sieben Minnten zum Sieden zu erhitzen.

R. Irvine. Noue Form der Lampe zum Brennen von Paraffinölen mit rauchloser Flamme für den Laboratoriumsgebrauch?). — Die vom Verfasser construirte Lampe gestattet, Paraffinbrennöl

Chennkerzeit, 18, 884, — *) JB, f. 1893, S. 254, — *) Chemikerzeit, 18, 1401, — *) JB, f. 1893, S. 254; vorstehendes Referat. — *) Chem. Soc. Ind. J. 13, 1167.

zur Erzeugung einer Bunsenflamme zu verwenden und ist der von B. A. Hjorth u. Co. nachgebildet. Ein luftdichtes Reservoir trägt einen Brenneraufsatz, au welchem auf halber Höhe eine Rinne angebracht ist zur Aufnahme einer geringen Menge Weingeist, mit Hülfe dessen man ein Röhrchen glühend machen kann. Durch eine kleine Luftpumpe, die sich an dem Reservoir befindet, wird das Och in das glühende Röhrchen geprefst und hier verdampft. Die Dämpfe treten durch eine enge Oeffnung des Röhrchens aus und können am oberen Rande des Brenners in einer nicht leuchtenden Flamme verbrannt werden. Durch eine Schraube des Reservoirs kann der Druck aus diesem herausgelassen werden, und die Flamme verlöscht. Der Oelverbrauch ist ein sehr geringer und Gefahr des Zuruckschlagens der Flamme ausgeschlossen, so lange das Reservoir unter Druck steht.

Her bert-Lem beck. Selbsthätige Spiritusgebläselampe¹). — Dieselbe besteht aus einem Kessel mit Füllschraube, durch welche ca. 180 ccm Alkohol eingefüllt werden können. Außerdem ist eine Regulirungsschraube angebracht, mit Hülfe deren das Ausströmungsventil auf eine beliebige Flammenstärke gestellt werden kann. Mit Hülfe eines besonderen Brenners wird der Spiritus in dem Kessel zum Sieden erhitzt, und nach Wegnahme der Flamme werden die Gase an der Ausströmungsöffnung in der Kesseldecke entzundet. Man kann der Flamme durch Brenneraufsätze eine beliebige Form geben. Durch Schließen des Ventils bringt man die Flamme zum Verlöschen. Die Flamme brennt nur mit hochstgrädigem Spiritus gut und dann unokonomisch; daher reicht die geringe Füllung nur für sehr kurze Zeit.

H. N. Warren. Ein elektrisches Gebläse?). — Um die Schwierigkeit, welche beim Leuchtgassauerstoffgebläse darin besteht, daß die Temperaturen der einzelnen Theile der Flamme zu unregelmäßig sind, zu vermeiden, wird ein Gebläse empfohlen, das durch elektrolytisch entwickelten Wasserstoff und Sauerstoff gespeist wird. Der Apparat besteht aus einem U-Rohr auf starkem Fuß, in dessen beide Schenkel Platinelektroden eingeschmolzen sind, mit Hülfe deren angesäuertes Wasser zerlegt wird. Auf das U-Rohr ist das Gebläse aufgesetzt, in welchem die Gase auf dem gewohnlichen Wege gemischt und verbrannt werden. Die Regulirung der Flamme geschieht durch die des elektrolysirenden Stromes. In ähnlicher Weise kann auch ein Schmelzofen eingerichtet werden. B.

Zeitschr. Ver. Rüb.-Ind. 1894, S. 104-406; Ref.: Chem. Centr. 65,
 709. — *) Chem. News 69, 27.

H. Brearly. Spiralformiges (Jeblise). — Ein Rundkobb ist durch einen Kork verschlossen, durch dessen Bohrung et zweimal nach derselben Seite rechtwinkelig gebogenes Glassführt. An dem äußeren Ende desselben ist mit einem leicht beweglichen Kautschukschlauch ein kleiner Fractionirkolben beleitst dessen Abstußenher zu einer Spitze ausgezogen ist. Bringt mein dem Kolben Methylaskohol zum Sieden, so tritt der Daugt der Spitze des Bohres vom Fractionirkolben aus und kann bet entzündet werden. Man kann nun die Flamme so dreien, ab der Alkohol durch dieselbe im Sieden erhalten wird und habbemit auch eine Regulirung für die Flamme selbst.

F. Salomon. Einige Anwendungen des Barothermosless und der absoluten Millesimalscala in Theorie und Fraxis'i -Der Verfasser giebt für die Verwendung des Barothermosk is unter Emführung der von ihm 2) vorgeschlagenen Aenderung = Temperatur- und Baroneterscala, einige Brispiele, aus denen de Zweckmafsigkeit und Einfachheit des Verfahrens besonders ** erkannt werden sod. Bezeichnet Va das Volumen bei 0°C, I lis Volumen bei der Beobachtungstemperatur, T die Grade Sammon, so ist das auf die Normaltemperatur 0°C, bei Anwendik der Millesimalscala reducirte Volumen eines Gases $\Gamma_a = \frac{V.100}{f}$ Für die Reduction eines Gases auf Normaldruck ergiebt sich ba Anwendung der Milliatmosphäre $V_g = rac{V_s P}{P}$ als Normalvolgsau eines trockenen Gases. Für die Reduction feuchter Gase organic sich unter deuselben Bedingungen $V_n = \frac{V \cdot T_{-r}}{r} \cdot f$, wenn f die Tension des Wasserdampfes in Milliatmosphären. Die drei vorstehenden Reductionen in eine Formel zusammengefaßt, erzieht $V = rac{V_o \cdot T}{P - I}$. Die Umrechnung des Thermometer- und Barometevstandes erfolgt nach einer auf graphischem Wege erhalten Tabelle oder aus den Tabellen von Landolt und Rörnstes Der Verfasser geht dann dazu über, durch einige Berspele Anwendbarkeit seines Barothermoskops für gasanalytische Late suchungen darzuthun. Man kann es als Luftthermometer nutzen und erhält $T = \frac{V^h}{1000}$, wenn V^h das am Instrument

Chem. News 69, 288. - 1, Zeitzehr, augew. Chem. 1891, 8 687 - 27
 JB, f. 1892, S 272.

gelesene Volumen und P den Druck in Milliatmosphären bedeutet. T ist in absoluten Graden der Millesimalscala angegeben. Es ergiebt sich ferner $P=\frac{T.\,1000}{\Gamma^6}$, wenn man die Temperatur in absoluten Graden kennt, und hat so eine Anwendung des Instrumentes als Barometer, bei welchem die Temperaturcorrection, wie sie bei Quecksilberharometern nothwendig, ausfällt. Da das im Barothermoskop vorhandene Luftvolumen unter genan denselben Bedingungen steht, wie ein anderes zu beobachtendes Gasvolumen, so erhält man sofort den Volumenstand des letzteren bei Normaldruck und -temperatur, wenn man das abgelesene Gasvolumen mit dem reciproken Werth der Barothermoskopgrade multiplicirt. Handelt es sich um ein ganz oder theilweise feuchtes Gas, so berechnet man zunächst aus dem abgelesenen Volumen V^b des trockenen Gases das des feuchten V^{bf} nach der Formel V^{bf}

 $=rac{V^{h}.1000}{1000-f}$ und erhält dann V^{o} des zu bestimmenden Gases aus der Gleichung $V^{o}=rac{V^{f}.1000}{V^{h}f}$. Bei theilweiser Sättigung des

Gases mit Feuchtigkeit bedeutet in denselben Formeln f den hygrometrisch gemessenen Feuchtigkeitsgrad. Die Gewichte der Gase ber verschiedenen Temperaturen und Drucken erhält man, das Gewicht derselben bei 0° und 760 mm Druck = I gesetzt, durch Division mit den entsprechend gefundenen Barothermoskopgraden. Der Verfasser giebt dann eine Tabelle, nach welcher für jeden Druck und jede Temperatur aus den Molekulargewichten, nach Bestimmung des Volumenzustandes mit Hulfe des Barothermoskops, das tiewicht sofort abgelesen werden kann, was für techmsche Gasanalyse und für Vorlesungsversuche ausreichend genau ist. Auch die Reduction einer Wägung auf den luftleeren Raum lafst sich mit Hülfe des Barothermoskops sehr leicht ausführen. Bei meteorologischen Untersuchungen benutzt der Verfasser seine Instrumente zur Bestimmung der Schwere der Luft, was noch dadurch vereinfacht wird, dafs, abgeschen vom Feuchtigkeitsgehalt der Luft unter Berücksichtigung der Temperatur und des Druckes, man die Luftgewichte an der Scala der eigens zu diesem Zwecke nach Art der Ancroidbarometer eingerichteten Instrumente neben der Volumentheilung ablesen kann. Da die Höhenmessung nichts weiter ist als eine Bestimmung des Gewichtes der Luftsäule in Millimetern Quecksilber, die wir durchsteigen, so kann das Barothermoskop oder der Luftschweremesser auch hierzu mit Vortheil angewandt werden und die Anwendung der complicirten Babinetschen Formel wird hierdurch ganz übertlüssig. Eine weitere voreinfachung mancher Rechnungen würde noch dadurch erzelt, deman auch die Einheit für den Normaldruck dem absoluten Malesystem entnähme, wie schon Ostwald den Druck von einer Milles Dyn als Einheit in Vorschlag bringt. Die dadurch bedingte Larechnung der Schmelz- und Siedepunkte, Molekularvolumina a.s. würden dann bei gleichzeitiger Anwendung der vom Verfasse vorgeschlagenen absoluten Temperaturscala sicher weitere zufache Beziehungen der Naturkräfte ergeben.

C. Mirus. Der Werth der Toluolthermometer 1. — Verlasst wendet sich gegen die wissenschaftlich falschen Begründungen welche für den Werth des Toluols als Thermometerflussigken abgegeben werden. Gegen die Anwendung des Toluols spreißen seine 60 Mal geringere Wärmecapacität als die des Quecksilber d. h., daß ein Volumen Quecksilber 60 Mal so schnell die Temperatur annimmt, als dasselbe Volumen Toluol; ferner sprechen dagert die Schwierigkeiten, unter denen das Toluol vollkommen wassfrei zu erhalten ist, indem Spuren von Wasser beim Messen 32 tiefen Temperaturen zu Eiskrystallen erstarren und die Bewelichkeit des Index im Minimumthermometer hemmen. B.

W. Niehls. Ein verbessertes Quecksilberthermometer für hobe Temperaturen 1). - Ein Thermometer für Temperaturen 105 100 oder 180 bis 550° stellt Verfasser aus Jenaer Borosilicates her mit direct eingebrannter schwarzer Scala. Das Thermometer wird gefüllt mit Quecksilber und Kohlensäure unter einem Druk von 20 Atm. Nach der Füllung wird das Thermometer erhits und von 5 bis 5º graduirt. Nach Entfernung der Füllung wad die Scala mit schwarzer Emailie gefärbt und letztere in einer Muffel eingebrannt. Die Behandlung in der Muffel soll verhinden. dafs das Thermometer zu hohe Ablesungen giebt. Aufserdem soll ein Emaillestrich auf der Rückseite des Thermometers die 16lesung erleichtern, an Stelle des Emailleglasstreifens, der, auf let Rückseite eingeschmolzen, bei den hohen Temperaturen wegen der Verschiedenheit der Ausdehnungscoëfficienten der beiden Glase ausgeschlossen ist. Die eingebrannten Emaillen sind äußerst widerstandsfähig gegen starke Säuren und andere Agentien. II

Barillé. Thermometer mit elektrischer Temperaturunkundigung für Laboratoriumstrockenschränke³). — Das Thermometer besteht aus einer länglichen Kugel nebst Rohr, das eine Scala

Chemikerzeit. 18, 331. — ') Amer. Chem. Soc. J. 16, 326 328. —
 J. Pharm. Chim. 29, 367—369; Compt. rend. 118, 246—248.

eingeätzt enthült. Der obere Theil des Rohres ist erweitert, In die Kugel ist ein Platindraht eingeschmolzen, der in das Quecksilber ragt. Ein zweiter Platindraht ist von oben in die Erweiterung der Röhre eingeführt und reicht ungefähr bis zur eigentlichen Röhre. Um letzteren Draht ist mit wenigen Windungen ein anderer Draht herumgelegt, dessen oberes Ende an ein Stahlstäbehen angelöthet ist, welch letzteres durch einen außerhalb der Röhre befestigten kleinen Hufeisenmagneten gehalten wird und bewegt werden kann, so dass das untere Ende des Drahtes auf jeden Punkt der Scala eingestellt werden kann. Der Raum über dem Quecksilber ist mit einer geeigneten Flüssigkeit gefüllt, durch welche alle Luft aus dem Apparat verdrängt wird und die Beweglichkeit der Fäden vermehrt wird. z. B. Orthotoluidin oder Aethylorthotoluidin. Das ganze Thermometer steckt in einer Messinghülse mit Fenstern zum Ablesen der Scala. Die beiden eingeschmolzenen Drähte endigen aufsen in zwei Klemmen, welche gestatten, den Anparat in eine elektrische Klingelleitung einzuschalten, wodurch ein Veberschreiten der durch die Einstellung des Drahtes gewainschten Temperatur sofort angezeigt wird. Das Instrument kann für hohe und tiefe Temperaturen mit gleicher Sieherheit augewandt werden, auch lassen sich solche herstellen, die nur ein bestimmtes Temperaturintervall, z. B. 50°, umfassen, wobei die Eintheilung der Scala natürlich verfeinert werden kann. Auch für medicinische Zwecke kann das Instrument Verwendung finden.

E. C. C. Baly und J. C. Chorley. Ein neues Thermometer für höhere Temperaturen 1). — Das Thermometer, äußerlich den gewöhnlichen Thermometern ähnlich, enthält eine flüssige Natrium-Kaliumlegirung vom Siedep. 700° und Gefrierp. — 8°. Die Eintheilung ist erst von 200° an durchgeführt. Damit das Instrument die gebräuchliche Größe nicht überschreitet, trägt die Röhre etwa 12 cm über dem Gefäße eine Erweiterung. Der Raum oberhalb der Legirung ist mit reinem Stickstoff gefüllt, der unter einem Drucke steht, der bei Rothgluth I Atm. beträgt, wodurch beim Weichwerden des Glases eine Deformation vermieden wird. Da bei höherer Temperatur zwischen dem Glas und der Legirung eine Reaction eintritt, die das Gefäß dunkelbraun färbt, so werden die Thermometer, bevor sie eingetheilt werden, längero Zeit auf diese Temperatur erhitzt, wodurch der Zustand des Instrumentes permanent wird. Es darf nur das Gefäße und nicht

¹⁾ Ber. 27, 470-471.

mehr als 9 cm der Röhre erhitzt werden, nicht aber die wähnte Erweiterung. Es wird hierdurch der Fehler, der dadt steht, dass die Legirung bei verschiedenen Temperaturen z Ausdehnung hat, compensirt. Das Instrument ist bei Ba Tatlock, Cross Street Hatton Garden, London, zu haben

Dürr'sches Luftpyrometer 1). - Dasselbe besteht an Porcellankolben, in welchem eine Menge Luft abgeschle und der zu messenden Temperatur ausgesetzt wird. steht durch eine kupferne Capillarröhre mit einer G Verbindung, welche in einem größeren Gefäß auf P derart schwimmt, daß bei einer Veränderung des Luftw in dem Porcellaurohr und der Glocke das dadurch Heben und Senken der Glocke auf einen Zeiger übertrag dessen Stellung an einer Scala abgelesen werden kann. Gebrauch wird das Pyrometer auf eine bestimmte Ten eingestellt. Während des Versuches hat man den Einfl Barometerschwankungen und der Aufsentemperatur auf d meter zu reguliren, was mit Hulfe eines Compensators ge emes Uförmig gebogenen, an einer Seite kugelförmig er und geschlossenen Glasrohres, in welchem ein Luftvolunge Paraffinol abgesperrt und auf eine bestimmte Marke am Schenkel eingestellt ist. Die Ursachen, welche eine Nie schiebung im Compensator bewirken, wirken auch auf die der Glocke im Pyrometer, und man hat es durch verse am Apparat augebrachte Hahne in der Hand, durch Ein oder Absaugen von Luft den gewünschten Stand des Zeich des Compensators herzustellen.

Hanns v. Juptner. Ein neues Luftpyrometer 2), von Meyerson und Karlander construirte Apparat best einer aus bestem Porcellan angefertigten Pyrometerröhre, zu messenden Temperatur ausgesetzt wird und durch ein C rohr mit einer Manometerfeder verbunden ist, welche sich den Druck der im Pyrometergefäß abgeschlossenen um Erwärmen sich ausdehnenden Luft entsprechend spannt un Zeiger über eine Scala führt, an welcher die Temperaturer abgelesen werden können. Damit das Instrument bei hohe peraturen keinem zu großen Druck ausgesetzt ist, ki Füllung auch verdünnte Luft oder ein anderes durch hob peraturen nicht zersetzliches verdünntes Gas verwandt in

¹ Berg- u. Huttenin, Zeitg. 53, 443—444. — ⁹) Oesterr. Zeiteck u. Huttenw. 34, 409—410.

Um Beeinflussungen des Instrumentes durch äufseren Luftdruck und Temperatur auszuschliefsen, ist der Mefsapparat in einen luftdicht schliefsenden Behälter eingesetzt. Das Instrument kann von Otto Meyerson in Stockholm zum Preise von 230 Mk. bezogen werden.

Roberts-Austen. Neuere Fortschritte in der Pyrometrie). - Der Verfasser giebt eine Uebersicht über die Methoden, nach denen höhere Temperaturen, als das Quecksilberthermometer angiebt, gemessen werden können. Von den älteren werden erwähnt: die Methode von César Becquerel aus dem Jahre 1826 mit Hulfe eines aus Platin und Palladium zusammengesetzten Thermoelementes; von Prinsep mit einem Luftthermometer mit metallischem Kolben, von Pouillet 1836 durch ein Lufthermometer mit einem Platinkolben, von Joule 1859 durch ein Thermoelement aus Kupfer und Eisen u. s. w. Eine neue Phase in der Entwickelung der Hochtemperaturmessungen begann mit den Arbeiten von William Siemens, der die Veränderung der Leitfähigkeit eines Metalles für den elektrischen Strom zur Grundlage seiner Beobachtungen machte. Seit 1880 sind hauptsächlich zwei Methoden der Pyrometrie in Auwendung, entweder unter Anwendung des Luftthermometers oder der Thermoelemente. Besonders wichtig wurde das von Le Chatelier 1889 bergestellte Thermoelement aus Platin and einer Legirung von Platin mit 10 Proc. Rhodium, welches sehr schneil die Temperaturen annimmt, einen äufserst kleinen Raum verlangt und sehr genaue Messungen gestattet, aufserdem aber die Temperaturen aufzuzeichnen vermag, wodurch sehr wichtige Curven erhalten wurden. Es lassen sich auch mehrere an verschiedenen l'unkten aufgestellte Elemente mit demselben Mcfs- und Registrirapparat verbinden. Folgende Methoden sind für die Industrie von Wichtigkeit: 1. calorimetrische Methode, 2. optische Methode, 3. pyrometrische Legirungen, 4. Barus' Verfahren, auf der Zähflüssigkeit der Gase beruhend. - Von den calorimetrischen Methoden ist die von Violle 2) zu nennen, welche sehr genaue Resultate liefert. Optische Verfahren sind von Crova unter Anwendung seines Spectropyrometers, von Le Chatelier mit dem Photometer in der Technik angewandt worden; ebenso das optische Pyrometer von Nouel und Mesuré, für welches in einigen Tabellen Temperaturmessungen von Metallen und Legirungen zusammengestellt sind. Das Verfahren von Barus

b) Berg- u. Huttenm. Zeitg. 53, 150—154. — b) Compt. rend. 65, 89, 92; Phil. Mag. 8, 501; 13, 147.

beruht darauf, dafs die Menge eines Gases, welche durch eine Capillare bei bestimmtem Druck in der Zeiteinheit ausströmt, von der Temperatur abhängig ist. Die von den verschiedenen Pyrometern erhaltenen Augaben haben sich auf Grund einer Reihe von Versuchen als mit deuen eines gewöhnlichen Thermometers vergleichbar berausgestellt. Auch sind nach den Untersuchungen von Barus die Angaben der verschiedenen Pyrometer unter sich in sehr guter Lebereinstimmung. Das von Wiborgh angegebene Luftthermometer mifst den Druck, der durch Erwärmung eines constanten Luftvolumens erzielt wird, und das von Callendar patentirte Instrument ist ein Differentialluftthermometer, welches die Temperaturgrade sofort abzulesen gestattet. Bezüglich der Anwendung der einen oder anderen Methode sind die besonderen Bedingungen der Untersuchung entscheidend. Als ein für die Praxis wichtiger Apparat, weil die Messungen in sehr kurzer Zeit durchgeführt werden können, wird das Calorimeter von Junker beschrichen, welches zur Messung der Verbrennungstemperaturen von Gasen und der damit zu erzielenden Warmeleistung dient. Der Apparat ist ein Calorimeter, unter welchem die durch eine Experimentingasuhr und Druckregulator gemessenen Gase in einem Bunsenbreuner zur vollständigen Verbreunung gebracht werden. Aus der Temperatur der abtliefsenden Verbrennungsgase. der Gase im Gasmesser, aus der Temperatur des aus dem Calorimeter fliefsenden Wassers und der Menge desselben in der Zeiteinheit und der Menge des verbrannten Gases ergiebt sich der Heizwerth desselhen. B.

André Bidet. Laboratoriumsapparate⁴). — Dampfüberhitzer. Derselbe besteht aus einem senkrechten kupfernen Schlangenrohr, das in einen cylindrischen Blechmantel mit Schornstein eingesetzt ist. Der innere Raum der Schlange ist durch horizontale Drahtnetze ausgefüllt. Mit einem einzigen Bunsenbrenner kann die Schlange auf Rothgluth erhitzt werden. Mit einem Dreibrenner kann die Temperatur noch gesteigert werden. Der Dampf tritt von oben in die Schlange ein und bestreicht vor dem Austritt einen Tubus, in welchen ein Thermometer eingeführt wird. B.

Emile Aubain. Neue Muffelofen 2). Um bei Muffelofen eine bessere Ausnutzung des Heizmaterials zu erreichen und verschiedene Temperaturstufen in einem Apparat zu haben, hat Verfasser zwei über einander liegende Muffeln zu einem Ofen vereinigt. In der oberen herrseht eine mäßige Temperatur, wie sie

¹⁾ Compt. rend. 148, 478-481. - 1) Bull. soc. chim. [3] 11, 596-597.

zur Verkohlung organischer Substanzen wie Filter nothwendig ist, während die untere auf Rothgluth erhitzt ist und zur vollständigen Veraschung der Substanzen dient. Die Apparate werden in zwei verschiedenen Größen angefertigt und können mit Vortheil zu den verschiedensten wissenschaftlichen und technischen Zwecken benutzt werden.

H. Schweitzer und E. Lungwitz. Eine neue Muffel für die Veraschung von Zucker¹). — An Stelle der Platinoder Eisenmuffeln für Aschenbestimmungen im Zucker, welche verschiedene Vebelstände aufweisen, empfiehlt Verfasser französische Thonmuffeln, deren Boden offen ist. Die Wände derselben sind durchbohrt und dazwischen Platindrähte ausgespannt, die ein gebogenes Platinblech oder Eisenblech tragen zur Aufnahme der Platinschalen mit der Analyse. In der Mitte der Oberfläche der Muffel ist ein rundes Loch ausgeschnitten. Die Muffel wird auf einem Dreifuß mit starkem Brenner erhitzt, und bei dem kräftigen Luftzug, der in dem Apparat herrscht, erfolgt die Veraschung in kürzester Zeit.

C. Ullmann. Ein Explosionsofen zur Verhütung des Springens von Einschmelzrohren 2). - Das Zerspringen gläserner Einschmelzröhren sucht Verfasser dadurch zu verhindern, daß er beim Erhitzen das Glasrohr einem aufseren Druck aussetzt. Ist dieser großer als der innere, so wird das Glasrohr nicht zerspringen, ist der äußere gleich oder kleiner, so wird das Glasrohr keinen oder nur die Differenz der beiden auszuhalten haben. Zu seinen Versuchen benutzte der Verfasser Mannesmann'sche Stahlröhren, die auf 600 Atm. geprüft sind. In diese Röhre kommen 40 bis 70 ccm Aether, Benzin oder eine andere passende Flüssigkeit, dann das Glasrohr mit dem Reactionsmaterial. Auf die Röhre wird eine Kappe aufgeschraubt, die durch Blei sehr gut abgedichtet ist. I'm auf Temperaturen über 300° erhitzen zu können, ist der Verschlufskopf mit einem Mantel umgeben, der die Kühlung der Bleidichtung gestattet. Die Versuche ergaben, daß die Röhren aus demselben Material ohne Druckmantel ohne Unterschied explodirten, während sie im Druckmantel, auf höhere Temperatur erhitzt, ganz blieben. Der durch D. R.-P. Nr. 68536 geschützte Apparat ist bei Dr. Robert Muencke in Berlin zu beziehen. B.

E. v. Wülcknity. Trockenschrank³). — Derselbe besteht aus einem Kasten aus Eisenblech mit kupfernem Boden und einem

⁴) Amer. Chem. Soc. J. 16, 151-152. - ²) Ber. 27, 379 382 - ³) Zeitschrift angew. Chem. 1894, S. 461.

Schornstein mit Ventilationsklappe. Dieser Kasten ist in einem Abstande von 2 cm mit einer Hulle aus demselben Material umgeben. Die Thür ist doppelt, die äußere Wandung tragt oben Oeffnungen, die innere unten, so daß die in das Innere des Schrankes gelangende Luft sehr vorgewärmt ist. Auch kann man den Zwischenraum mit Chlorcaleium ausfullen. Die Heizung erfolgt mit Hulfe eines durch die Temperatur des Schrankes selbstthätig regulirten Gasstromes in einem Brenner nach Art der für Bombenöfen gebräuchlichen, mit Luftregulirung. Die innere Einrichtung entspricht der der gewöhnlichen Trockenschränke. B.

G. Nafs. Einfache Vorrichtung zum Reguliren der Temperatur in Trockenkästen¹). — Zur genaueren Regulirung eines Gasstromes mittelst eines Quetschhahnes benutzt der Verfasser die einfache Vorrichtung, daß er auf dem oberen Bügel eines gewöhnlichen Hofmann'schen Quetschhahnes eine kreisrunde Scheibe aus Cartonpapier anbringt, die eine beliebig große, kreisförmige Scala trägt. Ein auf den Schraubenkopf aufgelötheter Zeiger erlaubt nun eine ziemlich genaue Einstellung der Gaszufuhr.

L. Meyer. Fin Trockenschränkehen aus Aluminium²). — Der Verfasser construirt wegen der ausgezeichneten Warmeleitung und Luftbestandigkeit die Luftbader aus Aluminiumblech an Stelle der früher gebräuchlichen kupfernen oder eisernen. Aluminium hat vor dem kupfer noch den Vorzug, daß die oberflächliche Oxydschicht nicht abblättert. Das Schränkehen selbst ist würfelförmig mit seitlicher Thür. Die Heizung geschicht durch Messingrohren, aus welchen kleine Flaminchen brennen. Die Wände und der Boden, auch die Thür sind dreifach und gestatten somit eine ziemlich intensive und gleichmäßige Heizung von 70 bis 330°. Der Gasdruck muß durch einen Regulator constant erhalten bleiben. Der Apparat ist bei Edmund Bühler in Tübingen zu beziehen.

W. Hoffmeister. Ein verbesserter Trockenkasten 1). — Um in einem gewöhnlichen kupfernen Trockenkasten in einem beliebigen Gasstrom, z. B. Leuchtgas, oder auch in luftverdinntem Raume trocknen zu können, führt Verfasser ein spiralig gewundenes, mit feinen Oeffnungen versehenes kupfernes Gasleitungsrohr über den Boden des Trockenkastens, das mit einer Gasleitung oder Luftpumpe in Verbindung gesetzt werden kann. Der Schrank

¹) Zeitschr. angew Chem. 1894, S. 517. — ¹) Ber. 27, 2769—2770. — ²) Zeitschr. anal. Chem. 33, 437—438.

selbst ist luftdicht und auch die Thür läfst sich luftdicht verschlefsen. Der obere Boden des Kästens hat eine Oeffnung für des Thermometer und eine andere zur Ableitung des Gases, das zur fleizung benutzt werden kann. Der Apparat hat vor ähnlichen den Vorzug, daß in einem Luftstrome das Trocknen von Substanzen schneller von Statten geht als in ruhender Luft. Der Trockenkasten ist bei Max Kaehler und Martini in Berlin zu kaufen. B.

Karl Zulkowski und Enrico Poda, Ueber em neues Pracy der Entwasserung hygroskopischer Substanzen 1). - Die Procknung besteht in der Verdrangung des Wassers durch flüchugere Substanzen, sowie in der Aufblähung des zu trocknenden Korpers beim Erhitzen oder Evacuiren zu einem femen Schaum, die das Pulverisiren ersparen soll, besonders bei der Darstellung stark hygroskopischer Substanzen und der quantitatwen Bestimmung derselben. Als Substanz, durch welche das Wasser verdrängt wird, diente zuerst absoluter Alkohol, später Methylalkohol, dessen Gemisch mit Wasser sehr schnell verdampft werden kann. Der Apparat, in dem das Trocknen der Substanz vorgenommen wird, ist ein dinner Glaskolben, der möglichst vollstandig in ein siedendes Wasserbad eingehängt werden kann und durch eine Glasröhre mit einer gekühlten Saugflasche und der Lastpumpe in Verbindung steht. Die Ausführung der Operation geschieht, indem die zu trocknende Substanz mit dem Methylalkahol in den Kolben gebracht wird und indem ohne Anwendung der Luftpumpe zunächst unter mehrfacher Erneuerung des Methylalkohols letzterer abdestillirt wird. Alsdann saugt man bei 65 cm Vacuum einen gut getrockneten und gereinigten Luftstrom durch den schaumig gewordenen Rückstand hindurch. Nach zwei bis zweieinhalb Stunden ist die Bestimmung beendet. Das Verfahren ist bei Melasse, Pilé-Fullmasse, Starkesvrup, Darstellung von trockenem Invertzucker, Kartoffelmehl, Malz-, Bier-, Milchextract erprobt.

E. Sauer. Eine neue Form des Luftbades 2). — Nach Verfasser zeigen die gebrauchlichen Luftbider den Uebelstand, daßs sie tmerseits keine constante Temperatur halten, andererseits ungemende Ventilation haben und die Wasserdämpfe nicht schnell genng fortgeführt werden. Zur Vermeidung dieser Uebelstände construirt Verfasser ein Luftbad, außerlich den gebrauchlichen rollständig ähnlich, mit doppettem Boden. Die beiden Boden-

Ber. osterr. Ges. Forder. chem. Ind. 16, 92–98; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 532-533.
 Amer. Chem. Soc. J. 16, 31-33.

platten sind vorn und hinten mit einander verbunden, an et Seiten offen, aufserdem ragen durch beide offene Röhren. En gewöhnlicher Brenner heizt direct die obere der beiden Platte die den Schrank nach unten abschließt. Der heiße Luftsten der auf diese Weise zwischen den Platten und durch die Roben einculirt, bewirkt, daß im Inneren des Schrankes eine constate Temperatur herrscht und schneller Luftwechsel vorhanden st. Daß diese Anordnung die beiden gewünschten Vortheile gewartleistet, sucht Verfasser durch eine Reihe von Versuchen der zuthun. Der Apparat ist bei Max Kachler und Martin 1822 Berlin zu beziehen.

A. Gawalowski. Neuer Trockenschrank und Luftman-1 für Zucker-, Säfte-, Milch- und landwirthschaftliche Producten analyse 1). - Ein Gestell mit mehreren Etagen zur Aufustmass von Substanzen, mit Handgriff und Thermometer hängt in eines doppelten Luftmantel, durch welchen die Luft auf- und abwir: steigen muls und dann, genügend vorgewarmt, in den macel Trockenraum gelangt. Dreiweghähne am Anfang und Ende be-Luftweges ermöglichen die Circulation der Luft in dem Apparates in einer bestimmten Richtung und schnelle Abkühlung am Schlisse Der änfsere Mantel kann noch mit einer Asbesthulle umgebera werden. Das Trockengestell wird zum Erkaltenlassen unter en 11 hohen Glascylinder gestellt. Als Vorzüge des Apparates werken möglichst gleichmäßige Erhitzung der zu trockneuden Sabstanen in einem selbstregulirenden Luftstrome, rasches Verdampfen der flussigen Bestandtheile von eingesetzten Substanzen und schaele Beseitigung des Wasserdampfes angeführt.

P. N. Raikow. Ueber einige Laboratoriumsapparate? — Emrichtung von Trockenschränken. Die beweglichen, durchlochten Mittelböden von Trockenschränken, in welche Trichter hausgesteckt werden, sind dadurch handlicher gemacht worden, das man dieselben zum Einsetzen der Trichter nicht aus dem Ofenheraus zu ziehen braucht. Dasselbe ist dadurch erreicht, daszwischen den in einer Richtung liegenden Lächern schmale Blechstreifen herausgeschnitten sind; durch die hierdurch entstandenen schmalen Lücken können die Trichter in die betreffenden Lächer hineingeschoben werden. Die Einbuße au Stabilität, die der Boden durch diese Ausschnitte erleidet, wird durch schmale, untergenietete Eisenblechstreifen ersetzt.

Oesterr-ung, Zeitschr. Zuckerind, n. Landw. 23, 752; Ref.: Chem. Contr. 65, II, 1026 - 1027.
 Chemikerzeit, 18, 1997.

J. Baumann und W. Horn. Vacuumwasserbad für Temperaturen von 100° ('. und höher '). - Bei gewissen Substanzen, die trocken zur Wägung gebracht werden sollen und Feuchtigkeit lange festhalten, liegt, wenn sie längere Zeit zu diesem Zwecke erhitzt werden mussen, die Gefahr vor, daß sie im Laufe dieser Leit eine Zersetzung erleiden, die das Resultat schädigt. Um die Zeit des Austrocknens zu verkürzen, hat Herzfeld einen Toluolvacuumtrockenapparat angegeben, dessen Anwendung wegen der leichten Brennbarkeit des Toluols immerhin gefährlich ist. Der von den Verfassern vorgeschlagene Apparat zeigt diesen Uebelstand nicht, da er Wasser als Heizflüssigkeit enthält. Der Annarat selbst besteht aus einem cylindrischen Gefäls mit doppeltem Mantel, dessen Zwischenraum die Heizflüssigkeit enthält. Temperaturen über 100° erzielt man dadurch, dass der Siedepunkt durch Drackvermehrung erhöht wird, was durch ein belastetes Ventil des Siedegefäßes erreicht wird. Der innere Raum, der zum Trocknen von Substanzen dienen soll, ist durch einen Deckel mit 28ei Oeffnungen für Thermometer und Ansatzrohr der Luftpumpe verschlossen. Er enthält außerdem noch einen mittleren, durchbrochenen Boden zur Aufnahme der Nickelkapseln mit der zu trocknenden Substanz.

Neue Laboratoriumsapparate 2). — Laboratoriums-Vacuumapparat mit Porcellanschale. Auf den abgeschliffenen Rand einer
Porcellanschale wird mit einem Dichtungsring eine ebenfalls mit
abgeschliffenem Rand versehene Glasglocke gesetzt, die durch
einen Lubus mit einem Kühler und der Luftpumpe in Verbindung
steht und in einem zweiten Tubus ein Thermometer trägt. Der
Apparat ist aus der Apparatenbauanstalt von Gustav Christ in
Bethn zu beziehen.

Soxhlet. Vacuumverdampfapparat für Laboratoriumszwecke³).

— Im große Mengen von Flüssigkeit schnell und bei niederer Temperatur verdampfen zu können, empfiehlt Verfasser einen Apparat, der aus einem großen, mit einem Uebersteiger versehenen Glasballon besteht, der von einem entsprechend großen Wasserbade getragen wird. Der Uebersteiger ist durch einen Schlauch mit Spiraleinlage mit zwei über einander stehenden Kugelkühlern verbunden, die ihrerseits durch ein Hahnrohr mit einer zweihalsigen, eingetheilten Woulf'schen Flasche communiciren. Der zweite Tubus der letzteren trägt ein L-Rohr und

Chem. News 69, 245. — *) Chemikerzeit. 18, 1868. — *) Daselbst,
 721—722.

dieses führt zu einem Manometer und zur Wasserluftpumpe be-Uebersteiger hat einen Tuhus, durch welchen eine Glasrohie E-Quetschhahn ragt, die inmitten des Glasballons endigt und ander in einem Standevlinder. Ist der Apparat ausgepumpt, so wadurch den äußeren Luftdruck die abzudampfende Flüssigkeit im dem Standeylinder in den Ballon gedrückt, und entsprechen bean der Woulf'schen Flasche abgelesenen verdampften Flasiekeitsmenge kann man unter geeigneter Stellung des Outsihahnes die Flüssigkeit nachtliefsen lassen. Bei richtiger Kuhl au kann man bei 32 bis 35° pro Stunde 4 Liter Wasser zur Verdampfung bringen, und wenn man die Woulf'sche Flasche noch mit Eis kühlt, bei 24 bis 260 verdampfen, was bei Ferment- ober Zuckerlösungen, die längeres Erlutzen auf höhere Temperdur nicht aushalten, von großer Wichtigkeit ist. Stark schaum the Flüssigkeiten, wie Malzauszuge, Milch, Molken, Leimlosunge, werden durch Evacuiren ohne Wärmezuführung vorher lutte-t gemacht. Ist die Woulf'sche Flasche gefüllt, so sperrt man deselbe von dem übrigen Apparat durch den dazwischen hegenden Glashahn ab, entleert dieselbe und kann ohne Unterbrechung weiter destilliren. Ist das Flüssigkeitsquantum zum Schluß zonlich klein geworden, so füllt man es in einen kleineren kolott und führt unter sonst gleichen Bedingungen die Destillation me Ende. Der Apparat ist nebst Kolben von verschiedener tinder von Joh, Greiner in München zu beziehen.

Charles S. S. Webster. Ein automatischer Meldeapparat für Wasseröfen und Wasserbäder 1). - Ein cylindrisches Metolrohr ist oben durch eine Kappe verschlossen, in deren Boden ete runde Ebonitscheibe eingesetzt ist, welche in der Mitte eine feine Bohrung für einen dünnen Metalldraht hat. Dieser Metalldraht hat an seinem unteren Ende einen Kork von sternformigem Querschnitt, der als Schwimmer dient und, wenn der Apparat in ein Wasserbad eingesetzt ist, durch seinen Auftrieb den Indt durch die Ebonitplatte schiebt. An das obere Ende der Metallhülse ist unn ein Platindraht angesetzt, der so gehogen ist dafs er einen Contact auf der Ebonitplatte berühren kann, wo lange aber, wie der Auftrieb des Schwimmers stark genug ist, durch dessen Draht hochgehoben wird. Erst wenn die Flüssigkeit in dem Wasserhade so weit verkocht ist, daß der Schwimmer keinen Auftrieb mehr erleidet, senkt sich der Draht, der Platmbügel berührt den Contact auf der Ebonitplatte, schliefst dadurch

¹⁾ Chem. Soc Ind. J. 13, 205-206.

einen elektrischen Strom, wodurch eine Klingel erregt wird, oder die Gaszufuhr zum Brenner abgeschlossen oder Wasserzufuhr zum Bade bewirkt wird.

B.

A. Eiloart, Kleine Laboratoriumsapparate 1). - Ein Heber, um einen constanten Flüssigkeitsstand zu erhalten. Die Vorrichtung besteht aus einem gewöhnlichen constanten Heber, welcher sich selbstthätig in einen stark saugenden Heber verwandelt durch einen zweiten, mit dem ersten communicirenden Heber, der meist aur bis auf die Oberfläche der abzusaugenden Flüssigkeit reicht and Luft saugt, während das Saugende des ersten Hebers bis unter die Flüssigkeitsoberfläche reicht und dort nach oben umgebogen ist, so daß nur wentg Flüssigkeit über demselben steht. Die Verbindungsstelle der beiden Heber liegt so, dass bei normalem Gang das Niveau der abzusaugenden Flüssigkeit nur wenig hoher liegt als diese. Die Kraft, mit welcher das Wasser für gewohnlich abtliefst, entspricht dem Höhenunterschied dieser beiden Punkte. Wird die Mindung des luftsangenden Rohres bei einem hoheren Wasserstande abgeschlossen, so füllt sich der ganze fleber mit Wasser und wirkt um so stärker, bis der richtige Wasserstand wieder erreicht ist. Bei zu niedrigem Wasserstand bleibt der umgebogene Saugheber mit Wasser gefüllt und bezunt erst wieder zu sangen, wenn der richtige Stand wieder checht ist. 13.

C. Robinson, Ein Apparat für constantes Niveau 2). — Um 10 Wasserbadern, Abdampfschalen, Filtrirvorrichtungen ein constantes Niveau herzustellen, benutzt Verfasser folgende Einrich-Der halblange und enge Schenkel eines V-Robres ist durch einen Kautschukschlauch mit einem horizontalen Glasrohr verbunden, das am Ende nach unten rechtwinkelig umgebogen und zu einer Kugel ausgeblasen ist. Die Kugel ist gegen das Lorizontale Rohr durch einen dichten Verschlufs gesichert und dent als Schwimmer auf dem Gefäß, in dem das Niveau constant erhalten werden soll. An dem horizontalen Rohr ist nahe der Kugel ein anderes Rohr angesetzt, welches nach Bedarf Flüssigkeit zuführt. An den weiteren Schenkel des V-Rohres ist ebenfalls ein Rohr angesetzt, das zur Ableitung des übertlüssigen Wassers dient und in der Höhe des horizontalen Rolces steht, Läßt man nun in den weiteren Schenkel des V-Robres beständig Wasser eintließen, so erfüllt dasselbe das horizontale Rohr und

¹) Zeitschr. anal. Chem. 33, 207 -203. - ¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 405-406.

fliest durch den Stutzen in das Wasserbad. In dem Masse, wie das Niveau in demselben steigt, steigt auch die Schwimmerkugel, die das horizontale Rohr mit heht, bis ein Punkt desselben über dem Absusserbade des weiteren Schenkels liegt, es tritt dann das zustiessende Wasser aus, bis durch Verdampsen der Flüssigkeit in dem Wasserbade die sinkende Schwimmerkugel den Zustus wieder herstellt. Bei Abdampschalen und Filtravorrichtungen ist das horizontale Rohr dasselbe wie oben, das V-Rohr ist durch eine Mariotte'sche Flasche ersetzt, an deren unteren Tubulus das horizontale Rohr angesetzt ist. Das untere Ende des Lustleitungsrohres steht in demselben Niveau wie das horizontale Rohr.

André Bidet. Laboratoriumsapparate 1). — Heber zur Constanterhaltung des Niveaus. Derselbe besteht aus einem co-formigen Robre, an dessen linken Schenkel unten ein kurzes, gebogenes Rohr angesetzt ist. Der rechte Schenkel ist etwas verlängert und taucht in das Gefäls, dessen Niveau constant erhalten werden soll. Das Wasser läuft beständig in den linken Schenkel und fliefst entweder durch das an diesen angesetzte Glasrohr ab oder dringt durch den Heber in das auf constantem Niveau zu erhaltende Gefäfs. Die untere Biegung des Hebers bildet gleichsam eine Art Schale, die stets mit Wasser gefüllt ist. Sinkt das Niveau des Reservoirs unter das dieser Schale, so wird das Wasser aus dieser in das Reservoir gehebert; steigt letzteres Niveau über das der Schule, so erfolgt der Vorgang in umgekehrter Richtung. Der rechte Schenkel hat an seinem unteren Ende eine seitliche Oeffnung, damit keine Gasblasen in demselben aufsteigen können. Ebenso hat das an den linken Schenkel angesetzte Glasrohr in der Biegung nach oben eine Oeffnung, damit das Rohr nicht als Heber wirken kann.

H. N. Warren. Eine kräftige und einfach construirte Kältemaschine²). — Als einfache Vorrichtung, um Kälte zu erzeugen, die auch für Demonstrationszwecke verwendet werden kann, dient ein Fractionirkolben, durch dessen Hals eine unten ausgezogene Glasröhre reicht bis auf die Obertläche einer geringen Menge von Aether und Schwefelkohlenstoff. Bläst man nun mit einem constanten Geblase Luft durch den Apparat, so wird durch die lebhafte Verdunstung des Aether-Schwefelkohlenstoffgemisches sehr viel Kälte erzeugt und Wasser, in das man den Fractionirkolben hineintaucht, gefriert sehr rasch.

¹⁾ Compt. rend. 118, 478. - 2) Chem. News 69, 247.

Wägen und Messen.

Elwyn Walter. Laboratoriumsapparate¹). — Colorimetrischer Apparat. Derselbe ist ein Reagensglasgestell mit einem Boden an Michglas, über welchem sich ein zweiter aus weißem Glas beindet; beide sind durch Kork in ihrer Lage festgehalten. Er will die Anwendung von weißem Papier beim Vergleich von Plassigkeitsproben überflüssig machen.

E. Rimbach. Ueber das Verhältnifs der Saccharimetergrade za Konsgraden für Natriumlicht2). - Für das Verhältnis der Sacharimetergrade zu Kreisgraden ergiebt sich, wenn man die Drehung einer Rohrzuckerlösung von der Concentration des Normalgewichtes (26,048 g) zu Grunde legt, nach Schmitz a) das Verhihtafs 1º Ventzke = 0,3455 Kreisgrade (D), nach Tollens () 0,3465. Directe Versuche zur Bestimmung dieser Zahl von Landolt und Rathgen) ergaben 0,3465. Die Bedingungen, unter wechen die Versuche des Verfassers angestellt wurden, sind die delgenden. Das benutzte Instrument war zugleich Polaristrobometer und Saccharimeter, so dass die Unsicherheit, die durch etwaige Constructionsfehler der optischen Theile der Apparate rerusacht wurde, beseitigt war. Die Kreistheilung war durch Satrumlicht beleuchtet, die Saccharimetertheilung durch Gasoder Petroleum - oder Auerlicht, letzteres mit oder ohne Hinzufagung eines Absorptionstroges von 1.5 cm Laumen, der mit einer gesatigten Lösung von Kaliumbichromat beschickt war. Es ergab wenn K die Kreisgrade für Natriumlicht, S die Saccharimetergrade für gewöhnliches Gaslicht oder gereinigtes Auerlicht,

$$\frac{K}{S} = 0.34394.$$

Reingt man das Auerlicht nicht durch die Chromatlösung, so erzeben sich Abweichungen bis zu — 0,3 Scalentheilen. Noch stirker sind diese Abweichungen und steigen bis zu 0,9 Scalentheilen, wenn zur Verschiedenheit der Lichtquelle eine vom Quarz abweichende Rotationsdispersion der untersuchten activen Körper kuzukommt. Bei Rohr- und Traubenzucker genügt für nicht allzu genaue Berechnungen der Werth 1° Ventzke — 0,344 Kreisgrade unter den oben angegebenen Bedingungen der Scalenbeleuchung.

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 869—873. — 1) Ber. 27, 2282—2285. — 1) Ber. 10, 1420. — 1) Daselbst, S. 1411, 17, 1727. — 2) JB. f. 1888, S. 446.

Julius Peters. Neuerungen an Polarisationsvorrichtungen 1.
— Der Metallcylinder der Hinks'schen Lampe für Polarisationszwecke ist wegen der Explosionsgefahr, die die starke Erhitzung des Metallcylinders mit sich bringt, durch einen Hartglascylinder ersetzt, der mit einer dunkel gefärbten Asbestumhüllung versehen ist, welch letztere ebenso gut verdunkelt als die Metallhülse, vor derselben aber noch den Vorzug hat, daß sie die Warmestrahlung bedeutend abschwächt. Eine weitere Neuerung besteht darm, daß die Fassungen der Polarisationsrohren nicht mehr aus Metall, sondern aus Hartgummi gearbeitet sind, welche vor dem Metall den Vorzug größerer Widerstandsfähigkeit gegen chemische Agentien zeigen.

Paul Drofsbach. Einfaches Spiegelphotometer?). - Das nach Lummer-Brodhun'schem Princip construirte Instrument besteht an Stelle der bei diesem angewendeten Prismencombination aus zwei Spiegeln, die einen Winkel mit einander bilden und das von zwei denselben gegenuberstehenden parallelen transparenten Flächen ausgesandte Licht in einer zu den Flächen senkrechten Richtung vereinigen. Dadurch, dass der eine Spiegel in der Mitte eine Oeffnung hat und das vom anderen ausgesandte Licht durchlafst, entstehen zwei concentrische Lichterscheinungen. die durch Verschieben des Instruments gegen die eine oder andere Lichtquelle hin auf dieselbe Stärke gebracht werden können, so dass sie als von derselben Lichtquelle stammend erscheinen. Das ganze Instrument ist in einem T-förmigen Gehäuse angebracht. Es hat vor dem Bunsen'schen den Vorzug, daß nur transparentes Licht mit einander verglichen wird, und vor dem Lummer-Brodhun'schen den größerer Billigkeit, und daß die zu vergleichenden Lichtquellen nicht mit dem Instrument im rechten Winkel stehen müssen. B.

Frank T. Green. Ein Mittel zur Justirung einer Wage³).

— Um für Wagen, denen Justirungsschrauben an einem oder beiden Enden des Wagebalkens fehlen, ein Mittel zum genauen Ausgleich des Wagebalkens zu haben, empfiehlt Verfasser einen kleinen schmalen Blechstreifen, der in der Mitte einen Schlitz hat. Mit einer Schraube wird dieser Streifen in der Mitte des Wagebalkens festgehalten und so lange verschoben, bis der Ausgleich erreicht ist, dann mit der Schraube angeklemmt. Statt des Blechstreifens kann man auch einen kleinen Pfeil benutzen,

Zeitschr. Ver. Rub -Ind. 1894, S. 103—104, Chem. Centr. 65, I. 706,
 Chem. Rub - Ind. 1894, S. 103—104, Chem. Soc. J. 16, 699.

Wage. 937

der an einem Ende durch die Schraube befestigt ist. Durch Drehung des Pfeils um den Befestigungspunkt erreicht man den Ausgleich.

B.

Chas. E. Parker. Eine Sicherheitsvorrichtung für Reiter!).

— Die Vorrichtung besteht aus einer kleinen, aus Blech gebogenen Zange, deren untere Backe durch ein Stückehen Uhrfeder gegen die obere geklemmt wird und so den Reiter festhält. Diese Zange wird an Stelle des Hakens an der Reiterführung der Wage angebracht. Hat man nun die Zange so weit nach unten gedreht, dass der Reiter ungefähr auf dem Wagebalken außitzt, so drückt eine Verlängerung der unteren Backe der Zange gegen einen dunnen Glasstab, die Zange öffnet sich und der Reiter wird frei. Dreht man die Zange wieder aufwärts, so schließt sie sich durch die Ausspannung der Uhrfeder von selbst wieder. B.

L. L. de Kontuck. Verbesserungen an analytischen Wagen 2). — Verfasser empfiehlt eine gleichartige Theilung in Graden des Kreisbogens, auf welchem der Zeiger der Analysenwage schwingt, damit diese Theilungen mit einander vergleichbar werden, was bis jetzt nicht der Fall ist. Es ist $1^{\circ} = R$ 0,0174533, wo R die Länge des Zeigers bedeutet. Da bei einer derartigen Theilung die Grade für Präcisionswagen zu groß würden, so könnten auch $\frac{1}{2}$ oder $\frac{1}{4}$ oder $\frac{1}{4}$ dieser Grade verzeichnet werden. B.

With. H. F. Kuhlmann. Verbesserungen an analytischen Wagen '). — Verfasser wendet sich gegen die Behauptung von L. L. de Koninck '), daß die Eintheilung des Kreisbogens, vor welchem der Zeiger schwingt, eine willkürliche sei. Die von ihm angewandte Theilung wird nach der Formel b — Rtgα ausgeführt, wo R die Länge des Zeigers, b die Länge der dem Ausschlagwinkel von 1° gegenüber hegenden Tangente bedeutet. Die Theilung wird in ¹. Kreisgrade ausgeführt, welche den durch Belastung von ¹′10 mg herbeigeführten Ausschlag bedeuten. Eine Vergrößerung des Ausschlages ist zu vermeiden, weil dadurch eine Verlängerung der Schwingungsdauer bewirkt wird. Zur Verkürzung derselben ist eine möglichst feine Eintheilung, die event, optisch vergrößert wird, zu wählen, was durch eine Lupe oder Mikroskop oder durch einen vom Verfasser patentirten, von der Beleuchtung unabhängigen Cylinderspiegel erreicht wird. B.

G. Gugliehmo. Ueber eine Modification der Mohr'schen Wage und einen einfachen Apparat zur Messung des Volumens

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 764-765. - 1) Chemikerzeit. 18, 1867. - 4) Daselbst, S. 1996. - 4) Vorstehendes Referat.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. fur 1894.

fester Körper!). - Man kann mit Hülfe der Mohr'schen Wage das specifische Gewicht von Flüssigkeiten bestimmen, von denen man nur 5 bis 10 ccm zur Verfügung hat, wenn man ein Glasfläschehen benutzt, das so kalibrirt ist, daß es mit Wasser gefullt gerade um das Einheitsgewicht des Aräometers - meist 5 g - schwerer ist als leer. Man stellt sich ein Reitergewicht her, welches gerade dem Gewicht des leeren Fläschehens gleich ist, benutzt dieses immer als Tara, und bestimmt das specifische Gewicht der in das Fläschehen gefüllten Flüssigkeit, indem man auf den Wagebalken die passenden Reitergewichte auflegt. Man erhält dann das specifische Gewicht durch eine einzige Wägung ohne Umrechnung. - Der Verfasser beschreibt aufserdem eine besondere Form des l'yknometers zur Bestimmung des specifischen Gewichtes fester Stoffe, durch die gewisse Fehlerquellen der inblichen Pyknometer vermieden werden sollen. Man mifst dabei das durch den festen Körper verdrängte Wasservolumen direct in einer Bürette, die mit dem Pyknometer verbunden ist und mittelst welcher vor der Einführung des festen Stoffes mehr Flüssigkeit als durch diesen verdrängt wird, die aus dem Pyknometer heraussieht und nach der Einführung bis zum ursprünglichen Stande wieder füllt. Man vermeidet es dadurch, daß das Wasser zeitweilig höher zu stehen kommt als die Marke und dass dann Wasser an den Wänden hängen bleibt, Zugleich werden Mittel augegeben, um die Ahlesung des Flüssigkeitsniveaus in der Bürette und dem Pyknometer möglichst genau zu machen.

J. F. Liversoege. Die Westphal'sche Wage für Wachs und Harze'). — Um die Westphal'sche Wage auch für Bestimmung des specifischen Gewichtes von Wachs und Harzen zu verwenden, ersetzt Verfasser den Thermometerkörper durch eine kleine Wagschale, unter welcher ein unten spitzer Metallkörper an einem dunnen Platindraht in Wasser hängt. Nachdem die Wage ins Gleichgewicht gebracht ist, was mit dem Einheitsgewicht und einem Stückchen Blei leicht erreicht wird, legt man das Stückchen Wachs, von nicht mehr als 61 g Gewicht, nachdem es gut geglättet ist, auf die Wagschale und wiegt aus; dann hängt man dasselbe Stückchen Wachs an der Spitze des Senkkörperchens in das Wasser und wiegt wieder aus, woraus sich das specifische Gewicht ergiebt. Das Wachs muße natürlich frei von Luftblasen sein.

¹⁾ Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, II, 299-808. - 1) Chem. News 70, 103.

Th. Lohnstein. Fin neues Gewichtsaräometer 1). - Das vom Verfasser vorgeschlagene Instrument ist so eingerichtet, daß die bei verschiedenen Flüssigkeiten wechselnden Capillaritätsconstanten ohne Einfluss auf die Messung sind. Es gestattet die specifischen Gewichte von Flüssigkeiten von 0,7000 bis 2,0000 genau festzustellen. Das Instrument besteht aus einem cylindrischen Senkkörper, dessen oberer Rand scharfkantig abgeschliffen ist. Der Senkkorper trägt an seinem oberen Ende einen Bügel. an dem eine Wagschale symmetrisch befestigt ist. Der Einfluß der Capillarität wird nun dadurch aufgehoben, dass die Wagschale mit so viel Gewichten belastet wird, bis der convexe Meniscus verschwindet und ein concaver noch nicht vorhanden ist. Es ist dadurch eine Anordnung erreicht, welche dem Archimedischen Princip vollkommen entspricht. Die Gewichte geben sofort die Dichte der Substanz an. Es ist nothwendig, dass die Gewichte vorsichtig aufgelegt werden, damit die Flüssigkeit nicht uber dem Körner zusammenschlägt. Die Wagschale ist mit einer Arretirungsschraube versehen, welche beim Auflegen der Gewichte angezogen wird. Durch geeignete Handhabung dieser Schraube kann der erwähnte Uebelstand vermieden und eine Ueberlastung des Schwimmers sofort erkannt werden. Der Apparat ist patentirt und wird von B. Reimann, Berlin 80, Schmidstr. 32 ausgeführt.

Henry Louis. Notiz über ein verbessertes Pyknometer?).

– Es wird ein Pyknometer beschrieben, das von den gebräuchlichen keinen wesentlichen Unterschied aufweist. Fehler, die durch Verdunstung entstehen können, werden dadurch vermieden, daß während der Wägung das Glaschen durch eine Kappe verschlossen wird.

H. Schweitzer u. E. Lungwitz. Apparat zum Abwägen von Flüssigkeiten 3). — Um Flüssigkeiten abzuwägen, benutzen Verfasser einen Apparat, der die Gestalt einer Kugelpipette hat. Die Saugeröhre ist zu einer Capillare ausgezogen, die in das Innere der Kugel mündet und die gegen den oberen Theil der Wandung und möglichst nahe der Ansatzstelle des Saugerohres gebogen ist, so daß die ganze Kugel gefüllt werden kann. Der Capillaren gegenüber ist die Kugelwand so abgeplattet, daß bei gefüllter Pipette im Liegen die Capillare aus der Flüssigkeit herausragt. Abflußröhre und Saugeröhre können wie bei anderen

⁴) Zeitschr. Instrumentenk. 14. 164—170; Chem. Centr. 66, I, 73—74. — ⁷) Chem. Soc. Ind. J. 13, 322—323. — ²) Chem.kerzeit. 18, 529.

Pipetten entsprecheud den zu verarbeitenden Flüssigkeiten capillar oder weit sein.

B.

M. Bedout. Veber einen neuen Mesapparat für Flüssigkeiten, keiten 1). — Verfasser emptiehlt für Messungen von Flüssigkeiten, wie sie für Zwecke der Industrie, z. B. für die Fractionirung von Alkohol oder Petroleum etc., nothwendig sind, einen Apparat, der nach Art einer Wage eingerichtet ist. Das Fullen geschieht automatisch durch ein geeignetes Ventil. Mit dem Apparat ist eine Vorrichtung verbunden, welche die in bestimmten Zeitintervallen gemessenen Flüssigkeiten selbstthätig registirt. Der Apparat kann für Volumen oder Gewichtsbestimmung eingerichtet werden. Bezüglich der besonderen Einrichtung des Apparates und der Zeichnungen siehe das Original.

H. V. Morse u. T. L. Blalock. Instrumente zur Graduirung und Kalibrirung von Meßgefäßen 3). - Zur Kalibrirung von Melsgefaßen verwenden Verfasser eine Pipette, deren Abflußrohr in Millimeter getheilt ist. Um dieselbe zu aichen, wurde das Gewicht des Wassers in der Kugel und das des Wassers im Abflufsrohr innerhalb der Eintheilung gewogen und hieraus das Volumen für verschiedene Temperaturen berechnet. Da für das Volumen des Abflufsrohres die Temperatur und Ungleichheiten in der Rohrweite keinen merklichen Einflufs ausüben, kann hierfür von einer Berechnung dieser Factoren abgesehen werden und wurde 0,03051 ccm für je 1 mm der Theilung bei jeder Temperatur zwischen 0 und 30° angenommen. Um die Höhe der Flüssigkeit in dem graduirten Abhlufsrohr für die Ausmessung einer 1, Liter-Flasche für jede Temperatur zu erhalten, wurde die Differenz zwischen 500 und den oben erhaltenen Volumen durch 0.03081 dividirt und man erhielt so die Zahl in Millimetern, der die gesuchte Höhe entspricht. Um das Instrument auch zur Eintheilung nach Mohr zu gebrauchen, werden die oben für die verschiedenen Temperaturen erhaltenen Volume durch das Volumen von 1 g Wasser bei den betreffenden Temperaturen dividirt, wodurch man den Inhalt der Kugel in Mohreinheiten erhält. Durch Division des Gewichtes des Wassers in dem Abflussrohr durch die Mohreinheit bei 17,5° = 1,00233 erhält man die Zahl für die Capacität des Abflufsrohres und jedes einzelnen Millimeters derselben. Durch diese wird die Differenz zwischen 500 und dem Gehalt der Kugel nach Mohr dividirt und man erhält

Bull. soc. chim. [3] 11, 977—985, Compt. rend. 118, 641—644.
 Amer. Chem. J. 16, 479 488.

den Stand des Wassers im Abflufsrohr bei der Graduirung eines Mcfsgefäßes nach Mohreinheiten. Aus einer Tabelle, welche neben enander die Temperaturen, die diesen entsprechenden Inhalte der kugel, die der letzteren hinzuzufügenden Theile des Abflusswhres ferner die beiden letzten Zahlen nach Mohreinheiten enthalt, kann man bequem die für die Ausmessung eines Gefafses bei einer bestimmten Temperatur nöthige Wassermenge ersehen. Die Ausführung der Aichung ist sehr einfach. Man läßt aus einem hoher stehenden Reservoir unter Beobachtung der nöthigen Vorsehtsmaßregeln vermittelst eines unten an die Pipette angesetzten Greiner und Friedrich schen Doppelhahns Wasser bis zur oberen Marke eintreten und nach entsprechender Drehung des Habis dasselbe his zu der der betreffenden Temperatur entsprechenden Zahl der Millimetertheilung in das auszumessende Gefaß abthelsen. Auch zur Ausmessung von größeren Gasmelsapparaten kann das Instrument benutzt werden. Für kleinere Meßgefäße wird eine Pipette empfohlen aus zwei verschieden großen Kugeln, berdenen das obere und untere Abflufsrohr in Millimeter getheilt ist. The Aichung und Anwendung des Apparates geschieht in derselben Wise, wie oben angegeben. Die von Ostwald 1) vorgeschlagene Kalihnrpipette wird durch Ersatz des Quetschhahns durch einen tirriner und Friedrich'schen Doppelhahn verbessert. Es kann dann auch Quecksilber als Kalibrirthussigkeit verwendet werden. Eme noch vortheilhaftere Form erhält die Pipette dadurch, dass mehrere Kugeln von verschiedener Größe durch Rohrstücke getreant sind. Diese und das obere und untere Abflussrohr sind wie oben in Millimeter eingetheilt. Aichung und Benutzung geschieht genau wie im ersten Falle. Zur Veranderung der Eintheilung eines Melsgefalses von einer bestimmten Temperatur nach einer anderen oder nach Mohreinheiten wird eine Tahelle gegeben, aus welcher ma die den Temperaturdifferenzen entsprechenden Volumendifferenzen ersehen kann. B.

J. C. Boot. Apparat zum schnellen Aichen von Kolben, Poetten und Büretten?). — Derselbe besteht aus einer in 1 50 cem festenden Bürette, die durch ein horizontales Glasche mit Dreiweghahn mit einer zweiten Röhre von derselben Weite verbunden ist, welche zu zehn über einander stehenden Kuzeln von je genau 10 cem Inhalt aufgeblasen ist. Der Dreiweghahn gestattet, die Röhren unter einander zu verbinden und

¹⁾ JB. f. 1882, S. 1350. - 1) Rec. trav. chim. Pays-Bas 13, 417-420.

jede für sich zu entleeren. Außerdem ist noch ein Glashahn am Boden der Gefäße zum Füllen derselben vorhanden. Um ein 100 ccm-Kolbehen zu kalibriren, verfährt man so, daß zunächst die zehn Kugeln und die Bürette mit Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,2 gefüllt werden, weil diese kaum an den Gefäßswänden haftet, nicht verdunstet und auch nicht hygroskopisch ist. Enthält das Kölbehen weniger als 100 ccm, so bleibt in der untersten Kugel Flüssigkeit zurück, deren Menge man dadurch bestimmt, daß man die fehlende Menge bis zur 100 ccm-Marke unter geeigneter Stellung des Dreiweghahns aus der Bürette ergänzt. Die Menge Flüssigkeit, die in der Bürette zurückbleibt, giebt dann an, um wie viel das Kölbehen zu klein ist. Die übrigen Kalibrirungen werden in ähnlicher Weise ausgeführt. Der Apparat ist bei Christ Kob in Stutzerbach zu beziehen.

A. (i a wałowski. Einfaches Geräth für erleichtertes Einstellen schäumender Flüssigkeiten auf die Marke 1). — An dem Aetherdampftläschehen des Verfassers ist, um die Verdampfung des Aethers zu beschleunigen, an dem oberen seitlichen Tubus eine Glasröhre eingesetzt, die im Inneren in eine unter die Oberfläche des Aethers reichende kleine Luftbrause endet, nach außen mit einem Kautschukdruckballon versehen ist. Durch einen Druck auf den Ballon wird die Luft aus der Brause ausgetrieben und bewirkt schnelle Abführung des Aetherdampfes. Die Luft in dem Ballon ersetzt sich beim Nachlassen des Druckes von außen, so daß kein Aetherdampf in denselben gelaugen kann. Der Apparat ist bei Franz Hugershoff in Leipzig zu beziehen.

Wm. B. Giles. Eine Modification von Literflaschen?). — Für Substanzen, wie concentrirte Schwefelsäure und Rhodanammonium oder Urannitrat, bei denen es schwierig oder unmöglich ist, durch directe Wägung die zur Herstellung einer titrimetrischen Flüssigkeit nothwendige Substanzmenge zu erhalten, und von denen man zunächst eine stärkere Lösung als die gewünschte herstellen muß, um sie nachher auf das richtige Maßs zu verdünnen, empfiehlt der Verfasser Maßsflaschen, welche über der Marke eine kugelförmige Erweiterung besitzen, deren Inhalt ein Zehntel der eigentlichen Flasche, bei 1 Liter also 100 ccm enthält. Hat man nun diese 1100 ccm zu starker Lösung hergestellt, so gießt man 100 ccm zur Bestimmung des Inhaltes ab und behält genau 1000 über, wodurch die nachherige Umrechnung

¹) Oesterr.-ung. Zeitschr. Zuckerind. u. Landw. 23, 755; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 1025. - *) Chem. News 69, 99-100.

und Erweiterung auf den richtigen Gehalt sehr vereinfacht wird.

J. F. Liverseege. Das Kalibriren von Pipetten). - Nach emigen Vorschriften über die Handhabung von Pipetten zur Erlangung übereinstimmender Resultate giebt Verfasser eine Methode zur A ichung von Pipetten. Die Wägungen beziehen sich alle and Wasser von 15,59 und ist zur Reduction anderer Temperaturen auf liese Normaltemperatur eine Tabelle ausgeführt. Das Volumen von 1 g Wasser von 15.5° ist als Normalvolumen augenommen. Danka betragen die Abweichungen des angegebenen Gehalts von dem ausgewogenen weniger als 0,5 Proc. Für größere Fehler man eine Correctur anbringen nach der Formel $h = \frac{c}{r^2 \pi}$, wori En h den Abstand der Correcturmarke in Centimetern von der geger benen Marke bedeutet, C den Fehler in Cubikcentimetern, r den L'adius des Abflussrohres und a die Zahl 3,1416. Eine Tabelle-, in der diese Correcturen durchgeführt sind, zeigt, dass dann die Abweichungen unter 0,05 Proc. heruntergehen.

E. Greiner. Eine neue automatische Pipette?). — Zur Erleich terung der oftmaligen Probenahme desselben Volumens derselben Flüssigkeit ersetzt Verfasser das Aufsaugen mit dem Munde durch Aussaugen der Flüssigkeit mittelst eines Kautschukhallons nach Art der Tropfgläser. Die Pipetten sind mit dem oberen such, der am Ende etwas umgehogen ist, in ein weiteres pipettenahmliches Gefäß hineingesetzt. Auf letzterem sitzt dann auch der Druckballon.

John Sebelien. Eine selbsteinstellende Mefspipette³). — Fine Mefspipette von 10, 25 etc. Cubikcentimeter Inhalt ist durch einem Dreiweghahn mit einem großeren Reservoir in eins verburgten, so daß es, wenn man stets dieselbe Menge einer Flüssigkeit in vielen Portionen braucht, nicht nöthig ist, jedesmal von Neuem auszusaugen oder eine Ablesung zu machen. Durch die weitere gerade Bohrung des Dreiweghahns füllt man die Mefspipette aus dem größeren Reservoir und dreht dann den Hahn 30. daß durch die andere Bohrung die Pipette mit der Luft corra municirt. Beim Oeffnen des unteren Verschlusses der Pipette flie Est dann der Inhalt derselben aus.

E. Waller. Laboratoriumsapparate⁺). – Bürettenfuller. An ein ein er mehrere Liter fassenden Vorrathstlache für Mafstlussigkeiten

¹⁾ Pharm. J. 54, II, 245 246. — 1) Amer. Chem. Soc. J. 16, 643. — 1) Amer. Chem. Soc. J. 16, 869—878.

ist mit Hülfe einer doppelten Klammer, die durch eine Schradum den Hals der Flasche befestigt ist, die Bürette angeboort. Die Flasche ist durch einen dreifach durchbohrten Kork verschlossen, dessen eine Bohrung an einem Glasrohr einen Kortschukdruckballon trägt, mit Hülfe dessen die Mafsthussigkeit dorem in der zweiten Bohrung gehaltenes Glasrohr, das beim Mapunkt der Bürette endigt, in diese gedrickt wird. Die drüße Bohrung führt ein kurzes Glasrohr, mit Hulfe dessen man den Druck aus der Flasche herausläfst und die Einstellung der Flussikeit auf den Nullpunkt der Bürette bewirkt.

K. Erikssen. Bürette für Titrirzwecke¹). — Die obere Müdung einer Bürette ist durch einen durchhohrten Kork mit zu mal rechtwinklig ungebogenem Glasrohr und Kautschukschlauch verschlossen. Der letztere führt zu dem einen Ende eine L-Stückes, das zweite Ende des letzteren trägt einen kurzu Kautschukschlauch mit Quetschhahn, das dritte steht in Verbudung mit einem Glasrohr, das nach oben sehr kurz umgebogen ist und hier eine sehr feine Oeffnung hat. Gegen diese feine Oeffnung wird durch eine Feder mit Stellschraube und Fukrungstift ein Kork gedrückt. Saugt man die Bürette behufs Fulluz vermittelst des kurzen Schlauchendes an, so ist die feine Oeffnung ganz verschlossen. Beim Titriren stellt man die Schraube so ein dufs etwas Laft durch die feine Oeffnung eintreten kann, wodund die Bürette zum Tropfen oder Fließen gebracht wird, wahrend man beide Hände frei hat.

P. Guichard. Automatische Universalbürette²). — Die Biette besteht aus einem Reservoir für die Maßtlüssigkeit mit beitem Boden, welches durch einen Kork mit drei Bohrungen verschlossen ist. Durch eine derselben führt ein Rohr mit einem Kantschaftruckhallen, um die Maßtlüssigkeit durch eine die zweite Bohrung ausfüllende Glasröhre von oben in die Bürette zu drucken Diese Glasrohre endigt beim Nullpunkt der Bürette. Durch der dritte Bohrung reicht eine Glasröhre, die in derselben drenbar ist und unter das untere Ende der Bürette gedreht die meht gebrauchte Maßtlüssigkeit in das Reservoir zurückführt. Die Burette selbst hat eine Enntheilung nach Boudet und in Cubkcentimeter, so daß sie für alle volumetrischen Analysen gebraucht werden kann.

¹) Feknik Fidskrift; Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 653, Ref. Chem. Centr. 65, H. 1061. ¹) J. Pharm. Chim. 29, 156 157; Bull. soc. chim. [3] 11, 4-5.

Edward R. Souibb. Bürette mit automatischer Nulleinstellung 1). - Die von St. Krawczynski 2) angegebene Bürette, welche dadurch gefüllt wird, dass mit Hülfe eines Kautschukdruckballons die Flüssigkeit durch eine im Inneren der Bürette befindliche Glasröhre in die Höhe geprefst wird und überfliefsend die Bürette füllt, sucht Verfasser dadurch zu verbessern, daß er das Steigerohr außerhalb der Bürette legt und von oben bis zum Nullpunkte einschmilzt, wodurch er die Ungleichheit des Meniscus und damit verbundene Ablesungsfehler zu vermeiden sucht. Die Fullung geschieht auch hier durch einen Druckballon. Eine weitere Veränderung besteht darin, daß die Birrette durch Ansaugen gefüllt wird. Handelt es sich um Lösungen, die vor Kohlensäure der Luft abgeschlossen werden müssen, oder leicht Concentrationsanderungen erleiden, so kann man die Bürette abschliefsen und die Luft, die beim Ansaugen in das Reservoir nachströmt, durch Flaschen mit entsprechender Waschthissigkeit streichen lassen. Die Apparate werden von E. Greiner, New-York, hergestellt.

A. Eiloart. Kleine Laboratoriumsupparate 1). — Eine hängende Bürette. An das obere Ende einer gewöhnlichen Bürette werden aus dem Glase zwei Haken angebogen, durch welche eine Schlinge aus Aluminiumdraht gezogen wird, an welcher man die Bürette frei beweglich an einem Haken, den man aus einem Glasstab leicht biegt, aufhängen kann. Behufs Ablesung der Burette nimmt man dieselbe mit Daumen und Zeigefinger von dem Haken und hält sie vor das Auge. Die Reinigung der Bürette mit Bichromat und Schwefelsäure muß hier unterbleiben, weil sonst der Aluminiumdraht zerstört wird. Verfasser wickelt Filtrirpapier um einen Holzstab, befeuchtet dieses mit Natronlauge und reinigt biermit. Man kann den Aluminiumdraht auch durch Platindraht ersetzen.

D. Šidersky. Neuer Apparat für die Maßanalyse⁴). — Bei gleichzeitiger Benutzung zweier titrirter Flüssigkeiten, wie es bei der alkahmetrischen Bestimmung von Carbonaten z. B. vorkommt, läfst sich der vom Verfasser vorgeschlagene Apparat mit Vortheil verwenden. Derselbe ist folgendermaßen eingerichtet. An einem kleinen viereckigen Tischehen, das mit einer Galerie versehen ist zur Aufnahme der Vorrathsfläschen für die Losungen, ist ein verticales Brettehen angebracht mit zwei oben kugelformig auf-

Amer. Chem. Soc. J. 16, 145-148.
 JB. f 1892, S. 2640.
 Zeitschr. anal. Chem. 33, 205-207.
 Dasebat, S. 438-440.

geblasenen Büretten. Die obere Mündung der Büretten ist all einem doppelt durchbohrten Stopfen verschlossen, deren en Bohrung ein Glasrohrchen führt, das zur Verbindung mit Vorrathsflasche dient, während die andere der Luft Zutnu astattet und eventuell mit einer Natronkalkröhre versehen s: kann. Die Vorrathsflaschen sind doppelt tubulirt; der eine Ida enthält das Verbindungsrohr mit der Bürette, der andere das Kautschukdruckballon, um die Flüssigkeit in die Burette a drücken. Die Handhabung des Apparates ist ohne Weiteres ist ständlich. Für den speciellen Gebrauch in Zuckerfabriken zur Bestimmung der Alkalımtat und des Gesammtkalkgehaltes des Saftes sind die Büretten so eingetheilt, dass sie die directe 16lesung der in einem Hektoliter Saft enthaltenen Gramme kak gestatten, wenn die Bestimmungen in den üblichen Mengenerhältnissen ausgeführt werden.

F. Vanderpoel. Tropfflasche für Maßflüssigkeiten.). — Verfasser empfiehlt Maßflüssigkeiten nicht mit Bürette oder Pipete abzumessen, sondern zu wägen und giebt hierfür ein Gefäß abdas aus einem kugelformigen Glaskolben besteht, der zwei ober Oeffnungen trägt und eine untere Tropfröhre, welche durch eine eingeschliffenen Glasstab verschlossen ist. Der Glasstab ist durch einen Kork in der mittleren oberen Oeffnung in seiner Lage festgehalten. Durch die zweite obere Oeffnung erfolgt die Fullus des Apparates.

M. Wendriner. Ein einfaches Viscosimeter?). — Dasselbesteht aus einer 50 ccm-Vollpipette, in die man die zu untersuchende Flüssigkeit bis zu einer bestimmten Marke einsangt und die Zeit beobachtet, in welcher die Flüssigkeit bis zu eiler zweiten Marke abtropft. Auch stellt man die in einer Mundefallende Tropfenzahl fest. Eine geeignete Versuchstemperatut erzielt man dadurch, daß man aus einem höher stehenden Reservoir auf die gewünschte Temperatur gebrachtes Wasser in einen die Pipette umgebenden Mantel einfließen läßt. Die Reinigung erfolgt dadurch, daß man in derselben Weise ein geeignetes Lösungsmittel in die Pipette einsaugt und abtließen läßt und dann durch einen Luftstrom trocknet. Ist die zu untersuchende Flüssigkeit dickflüssig oder salbenartig, so dreht man den Apparat um und läßt aus dem Mundstuck abtropfen oder man bringt die Flüssigkeit auf eine Temperatur, bei welcher sie dunnflussig ist.

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 156—157. — ⁹) Zeitechr. angew. Chem. 1894. S. 545—547.

Auch die Bestimmung des specifischen Gewichtes läßt sich mit der der Viscosität leicht verbinden, indem man die zwischen den Marken abgetropfte Flüssigkeitsmenge zur Wägung bringt. Aus dem so erhaltenen absoluten Gewicht der 50 ccm-Flüssigkeit ergebt sich ohne Weiteres das specifische Gewicht derselben. B.

R. Kifsling. Ein einfaches Viscosimeter 1). — Der Verfasser wendet sich gegen das von Wendriner?) in Vorschlag gebrachte mfache Viscosimeter, an welchem er nichts Neues finden kann, sohl aber den Uebelstand, den auch andere Viscosimeter zeigen, simbeh dass die Austlusspitze sich außerhalb des Wasserbades betindet and deshalb night die Versuchstemperatur hat, wie schon F. Fischer gezeigt hat. Auch ist die Handhabung und Reinigung des Apparates nichts weniger als einfach. Dagegen empfiehlt Verfasser den Engler'schen Apparat und die folgende bequeme Handhabung desselben. Für flüssige Maschinenöle wird eine Temperatur von 25° gewählt, die man so erreicht, dass man nach Einfallung des Oeles das Wasser des äußeren Behälters auf 30 his 350 bringt und nachdem das Oel eine Temperatur von 250 angenommen hat, das Wasser durch anderes von 25° ersetzt, wordurch beide dieselbe Temperatur erhalten, die auch während des eigentlichen Versuches genügend erhalten bleibt. Cylinderöle werden zwiächst im Wasserbade auf ungefähr 75° erwärmt in den Apparat gebracht, und sobald die Temperatur auf 70° gefallen ist, Wasser von 750 in den äufseren Behalter. Auf diese Weise erhält man einen Zeitpunkt, wo Oel und Wasser dieselbe Temperatur von 75° haben und setzt dann unverzüglich den Versuch an, bei welchem man noch die Endtemperatur feststellt, um den Einfluß der Luftwärme zu ermitteln. Auch die Reinigung des Engler'schen Apparates ist mindestens so einfach wie die des von Wendriner augegebenen.

D. B. Dott. Notizen über ein Viscosimeter³). — Die Idee, die dem Apparat zu Grunde liegt, ist, daß aus einem Gefäß mit zwei verschiedenen weiten Oeffnungen die relativen Flüssigkeitsmengen, die aus den beiden Oeffnungen abfließen, mit der Viscosität der Flüssigkeit variiren. Der Apparat selbst kann aus einem Y-Rohr hergestellt werden mit verschieden weiten Oeffnungen oder aus zwei kleinen Glasröhren mit verschieden weiten Oeffnungen, die mit einem Kork in einem umgekehrten weithalsigen Glase stecken, dessen Boden eine Oeffnung hat. Gezicht

^{*)} Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 642. — *) Vorstehendes Referat. *) Pharm. J. 53. 1, 848.

wird das Instrument dadurch, dass man feststellt, wie viel Wasser in einer bestimmten Zeit durch beide Oeffnungen abfliefst. Die Flüssigkeitsmengen werden gemessen und die kleinere Zahl durch die größere dividirt, wodurch man einen Coöfficienten erhält, der in Beziehung zur Viscosität steht. Die Differenzen zwischen den einzelnen Bestimmungen sind hier viel kleiner als bei den anderen Methoden.

Richard Kifsling. Die Consistenzprüfung der Maschnenfette¹). — Das vom Verfasser früher²) beschriebene Verfahren zur Consistenzprüfung, welches man³) zur Werthbestimmung von Maschinenfetten angewandt hat, soll zu letzterem Zwecke nur in Verbindung mit der Viscositätsprüfung und der chemischen Untersuchung dienen. Für sich allein soll es nur em Mittel sein, um die Consistenz von Waaren verschiedener Sendung mit einander zu vergleichen.

Rühren und Filtriren.

C. Maull. Teber einige neue Laboratoriumsapparate 1). — 1. Schüttelwerk. Dasselbe besteht aus zwei V-förmig gebogenen und parallel zu einander umgekehrt auf einer Unterlage mit beliebigem Abstand montirten Metallbügeln, die an ihrer höchsten Stelle durch eine abgedrehte Stange verbunden sind, über welche eine Hulse leicht hin und her gleitet. Die Hülse trägt einen unteren Fortsatz mit einer Befestigungsvorrichtigung für Flaschen in horizontaler Lage und einen oberen Ansatz mit einer Uebertragungsstange nach einem Excenter. Der Antrich des Excenters erfolgt durch eine Rabe'sche Turbine. Der Apparat wird auch in größeren Dimensionen für die Technik ausgeführt. 2. Verschlußvorrichtung für Flaschen. An Stelle von Druckflaschen nimmt der Verfasser gewöhnliche Flaschen, die durch drei Schraubklemmen in einem Ring festgehalten werden. An diesem Ringe ist senkrecht zur Ebene desselben ein Bügel angebracht mit einer vierten Schraube, um auf den Stopfen der Flasche einen beliebigen Druck ausüben zu können.

Elektrisch betriebene Centrifuge der Firma Schorch u. Co. in Rheydt). — Der hauptsächlich für Färberei, Wäscherei, Bleicherei, Wasch- und Trockenstuben bestimmte Apparat bietet große Bequemlichkeit in der Anlage und Handhabuug, indem die

Chemikerzeit, 18, 1867. — ¹) JB. I. 1891. S. 2801. — ³) Allg. Oesterr. Chem. u. Technik Zeit. 1891; Chem. Ind. 17, 457. — ⁴) Zeitschr. angew. Chem. 1894. S. 395; Chemikerzeit. 18, 1943. — ³) Chemikerzeit. 18, 566—567.

smaschine unter der Trommel auf die Axe derselben aufist und keiner weiteren l'ebertragung bedarf, so dass der von allen Seiten zugänglich ist. Die Lager sind nicht ndern vermögen bei ungleicher Belastung des Apparates seben, wodurch Erschütterungen vermieden und der Veran Maschine und Motor möglichst verringert wird. Durch lleichgewichtsregulator wird die Maschine zu rubigem Lauf t. Schmierungen sind unterhalb der Maschine angebracht. ann der Motor bei dieser Anordnung nicht durch heifse etc. beschadigt werden. Der Motor leistet eine Pferdekraft Proc. Nutzeffect, kann rechts und links herumlaufen und leichzeitig als Dynamomaschine geschaltet als Bremse. B. ner Koch-, Misch- und Schmelzapparat der Maschinenfabrik g. Zemsch in Wiesbaden 1). - Der Apparat besteht aus einander sitzenden Kesseln aus Gufseisen, die einen mit heizbaren Mantel bilden. In dem inneren Kessel befindet i Ruhrwerk an verticaler Antriebsaxe, das aus sieben In besteht, welche die ganze Oberflache des Kessels ben und rein halten. Die Stellung der Schaufeln ist derartig, durch eine Bewegung des Kesselinhalts von oben nach ewirkt wird. Man erhält so eine mischende Bewegung in baler und verticaler Richtung, welche sich gegenseitig ver-Der Apparat wird besonders empfohlen für Betriebe, Flüssigkeiten mit Pulvern, Fette mit Säuren mischen, beauch fur Anilin-, Sprengstoff- und ahnliche Fabriken. dze Apparat ruht mit seiner Ave in Lagern auf eisernen and kann zum Entleeren leicht umgekippt werden. Derann für Kraft- und Handbetrieb angelegt werden. ters u. Rost. Neue Laboratoriumsapparate 2). - 1. Schrittel-Verfasser haben eine Schuttelmaschine construirt, felche eine drehende und eine seitliche Bewegung der zu nden Flaschen erzielt wird, und welche sehr wenig Kraft m soll. Die Flaschen werden an den beiden Enden der echtwinklig zu einander angebracht und dadurch der todte termieden.

ters u. Rost. Neue Laboratoriumsapparate). — Laborafurbine. Um eine Stauung des Wassers in der Turbine o dadurch verursachte Bremsung zu verhindern und die fraft besser auszunutzen, haben Verfasser das Triebrad dinen Löftelchen versehen, gegen die das einströmende

hemikerzeit. 18, 643-644. - *) Daselbst, S. 1661. - *) Daselbst.

Wasser prallt, um dann gleich abzufließen. Zur Regulirung des Zuflusses sind auswechselbare Düsen mit verschieden weiten Bohrungen beigegeben. Die Turbine kann horizontal und vertreal gestellt werden und ist in drei Größen bei Peters und Rost in Charlottenburg zu beziehen.

Neue Laboratoriumsapparate¹). — Kleine Heifsluftmotoren für Laboratorien. Für Laboratorien, we zum Betrieb von Turbinen nicht genügend Wasserdruck vorhanden ist, werden zum Antrieb von Schüttelvorrichtungen, Siebmaschinen, Rührwerken, Luftpumpen etc. kleine Heifsluftmotoren empfohlen, die mit Spiritus, Gas oder Petroleum geheizt werden und maximal ¹/₁₀ e leisten können. Dieselben sind bei der Apparaten-Bau-Anstalt von Gustav Christ in Berlin zu beziehen.

A. Liversidge. Eine combinirte Laboratoriumslampe, Retortenund Filtrirstativ ²). An einem Stativ befinden sich Retortenklammern und Filtrirringe, die beliebig verstellbar sind, außerdem
benndet sich in dem Bleifuße eine Gaszuführung. Auf diese kann
je nach Bedarf ein Argandbrenner mit Blechcylinder, der oben
Oeffnungen hat, so daß Tiegel oder Schalen darauf erwärmt
werden können, oder ein Glascylinder zu Beleuchtungszwecken,
oder ein Bunsenbrenner mit Luftregulirung und Schornstem ebenfalls zum Erhitzen von Tiegeln und Schalen oder ein Schnittbrenner zum Biegen von Glasröhren oder zu Beleuchtungszwecken,
oder ein Löthrohrbrenner aufgesetzt werden. Wird ein Brenner nicht
gebraucht, so hat er seinen Platz auf einem Dorn, der sich ebenfalls auf dem Stativ befindet.

E. Cramer. Nitrocellulosehaltiges Filtrirpapier³). — Den Uebelstand, daß die Veraschung der Filter bei analytischen Arbeiten zu langsam erfolgt, sucht der Verfasser dadurch zu heben, daß er Filter aus ganz oder theilweise nitrirter Cellulose herstellt. Diese Filter sollen den Vorzug schneller Verbrennlichkeit, eine geringere Verfilzungsfähigkeit und Hygroskopicität besitzen. B.

Max Kachler. Eine verbesserte Filterscheibe⁴). — Da die gebräuchlichen Porcellan-Filterplatten meist nicht dicht an den Trichter anschließen, versieht Verfasser dieselben mit einer Rinne, die rund um die Scheibe herumläuft und durch einen dicken Gummiring ausgefüllt ist, wodurch ein vollständiger Anschluß an die Trichterwände erzielt wird. Um stets eine horizontale Lage der Filterplatte zu erreichen, trägt die Scheibe nach unten einen

¹⁾ Chemiketzeit. 18, 1868. 1) Chem. News 69, 219. - 1) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 269. - 1) Amer. Chem. Soc. J. 16, 58-59.

Glasstab, der in das Trichterrohr hineinragt. Für weite Trichterröhren kann man den Glasstab durch einen Kork verstärken. Die Platten sind von Kaehler und Martini zu beziehen. B.

W. C. Ferguson. Eine Waschflasche mit Druckluft). — Zum Answaschen von Niederschlägen in sehr feiner Vertheilung, oder die sehr fest an den Gefäßswänden haften, benutzt Verfasser eine Vorrichtung, welche gestattet, das Waschwasser unter einem beherbig höheren Druck anzuwenden. Die Vorrichtung besteht im starkwandigen Waschflaschen, die an eine Druckluftleitung angeschlossen werden, mit einem Hahn zur Regulirung des Druckes. Durch geeignete Wahl des Austlußsrohres des Waschwassers kann man entweder einen sehr dünnen scharfen Strahl oder einen starken Strom des Wassers erhalten. Wenn es sich darum handelt, eine große Menge von Niederschlägen auszuwaschen, so bietet die Vorrichtung eine große Erleichterung.

Fafsbender und Engels. Filtrir- und Fällungsapparat?). - Um sehr feinkörnige und leicht oxydirbare Niederschläge schnell grobkernig oder flockig zu erhalten und leicht filtriren zu können, bemitzen Verfasser an beiden Enden conisch eingeengte Glasgefälse, an die unten zwei ungleich lange Hahnröhren eingeschmolzen and, and deren obere Oeffnung durch einen Gummistopfen mit Doppelkugel-Trichter verschlossen ist, um beim Schütteln das Verspritzen von Flüssigkeit zu vermeiden. Man bringt in ein miches Glasgefafs die Substanzen, die ausgefüllt werden sollen, bezw. leitet das zur Fällung dienende Gas ein und schüttelt bei augesetztem Kugeltrichter fünf bis zehn Minuten lang. Soll in Hitze gefällt werden, so bringt man die Substanzen heifs in den Apparat oder heizt durch eine eingeführte Dampfschlange. Nach dem Ausfällen bringt man den Apparat so über den Trichter, das die kürzere Hahnröhre innerhalb des Trichters, und die Langere in der Mitte zu stehen kommt. Nach Oeffung der Hähne thelst die Flüssigkeit aus dem längeren Rohr langsam aus, während entsprechend aus dem kürzeren Luft nachsteigt. Es gelang so in fund Minuten eine Fällung von ovalsaurem Kalk, von Baryumsulfat, von Ammoniummagnesiumphosphat und Schwefelkupfer zur Wilstandigen Filtration zu brungen. Besonders bei der Bestimbang von Schwefelzink und Schwefelmangan hat sich der Apparat bewahrt. Als besondere Vortheile werden erwähnt, daß Nieder-Eldige, die zur quantitativen Abscheidung sonst 12 bis 24 Stunden bedorfen, in 5 bis 10 Minuten filtrirt werden können, dass das

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 148 -149. - 2) Chemikerzoit. 18, 1616 -1617.

Filtriren, automatisch und selbst regulirbar, nur einmal nothwendig ist, der Niederschlag auf dem Filter durch das Hinzutreten von Flüssigkeit aufgewirbelt wird und Oxydation des Niederschlages vermieden wird, da er sich stets in der Atmosphäre des Fillungsmittels befindet. Der Apparat ist bei Warmbrunn, Quialitz u. Co. in Berlin zu beziehen.

Analysentrichter 1). — Da bei den gewöhnlichen Trichtern das ganze Filter an der Trichterwand anliegt und nur die sehr kleine Spitze zum Ablaufen der Flüssigkeit frei ist, so erfolgt die Filtration meist sehr langsam. Die neuen Trichter haben auf ein Drittel der Höhe einen Absatz, so daß das Filter nur zu zwei Drittel an der Trichterwand anliegt, während das letzte Drittel des Filters frei in den Absatz hineinragt und so eine großere Obertläche zum Ablaufen der Flüssigkeit darbietet. Die Trichter sind bei Dr. Rob. Muencke in Berhn zu beziehen. B.

P. Der Gooch'sche oder Filtrirtiegel?). — Der Verfasser giebt eine Beschreibung des Gooch'schen Tiegels und eine Anleitung zur Herstellung des zu den Filtrationen dienenden Asbests, sowie zur Benutzung des Tiegels zu Filtrationen, die genauer ausfallen als auf gewöhnlichem Wege und sich in viel kürzerer Zeit bewerkstelligen lassen. Er wird empfohlen für Bestimmungen des Baryumsulfats, des Chlorsilbers, der arsensauren Ammoniakmagnesia, von Chromoxyd u. s. w. Auch als Rose'scher Tiegel läfst sich der Apparat verwenden. Nicht besonders gut gelingen damit die Bestimmungen von Sulfiden, da der Schwefel sehr leicht mit durchläuft und die Entscheidung, ob mit diesem auch Sulfid verloren gegangen, sehr schwierig ist.

Biegsame Metallschläuche der Firma Wilh. Hermann Schmidt, Fabrik biegsamer Metallschläuche in Magdeburg 3). — Dieselben sollen als Ersatz der dickwandigen Gummischläuche für Dampf- und Hochdruck dienen. Sie bestehen aus Vollgummischläuchen ohne Einlage, die mit einem patentirten Geflecht aus weichen Metallen umgeben sind. Der reine Gummischlauch dient als Dichtung, während das Geflecht den Druck aufnimmt. Als besondere Vortheile dieser Metallschläuche werden das leichte Gewicht, die gofse Elasticität und die Unmöglichkeit des Knickens. Brechens oder Platzens angeführt. Die Schläuche können auch mit innerer Metallauskleidung hergestellt werden.

Neue Apparate 1). Apparate aus Silber. W. C. Heräus

¹) Chemikerzeit. 18, 2018 ²) Pharm. Centr.-H. 35, 273—274. — ²) Chemikerzeit. 18, 840. — ³) Daselbst, S. 1997.

hat eine Methode ausgearbeitet, nach welcher Silber ohne Loth dicht verbunden werden kann. Es werden so Silberkessel von 1 cbm Inhalt, Druckbirnen von 250 Liter Inhalt, Heizschlangen, die bei 40 m Länge mit 6 bis 7 Atm. seit Monaten im Betrieb sind, hergestellt.

C. Bohn. Ein bequemer Heberansauger und eine Vorrichtung zur sicheren Vebertragung selbst der kleinsten Tropfchen 1. - I'm das Ansaugen der Heber mit dem Munde zu vermeiden. verbindet Verfasser das Saugende des Hebers mittelst eines kegelformigen Kautschukrohres, um die Anwendung des Apparates für alle Rohrweiten zu ermoglichen, mit einem Kölbehen, dessen seitliches Ansatzrohr einen Kautschukdruckballon trägt. Durch Zusammendrücken des Ballous prefst man Luft aus dem Heber und beim Nachlassen des Druckes wird der Heber angesaugt. Man entfernt jetzt Kolbchen mit Ballon und Verbindungsschlauch und der Heber tliefst mit seiner vollen Stärke. Man kann das Kolbehen auch durch ein ⊢-Rohr ersetzen, dessen wagerechter Arm den Ballon trägt, man verschliefst die untere Oeffnung beim Ansaugen mit dem Finger, hat aber um so mehr zu beobachten. dafs keine Flüssigkeit in den Ballon gelangt. Um kleine Mengen Flüssigkeit, wie zersprengte Quecksilbertropfchen u. s. w., zu übertragen, verbindet man den Druckballon mit einer Kugelröhre, deren Ende zu einer feinen Spitze ausgezogen und rechtwinklig umgebogen ist. Prefst man Luft aus dem Apparat, so wird, wenn man den Druck aufheht und die Spitze dem aufzuhebenden Tropfen nähert, letzterer mit großer Kraft in die Spitze und somit in die Röhre hineingezogen.

Peters und Rost. Korkpresse?). — Da bei den gewöhnlichen Korkpressen der Kork nur gepresst wird, wodurch er leicht zerdrückt wird, construirten Verfasser einen Apparat, mit dem der Kork gepresst und gleichzeitg gerollt wird. Es wird dies erreicht dadurch, dass um ein seststehendes Rad ein anderes nur halb ausgeführtes mit einer Handhabe excentrisch herungeführt wird. Die Rader haben Riesen und der zwischen die Rider gebrachte Kork wird durch die Bewegung des Halbrades gerollt und gleichzeitig gepresst.

A. Winkelmann und O. Schott. Einige Beobachtungen mit einem neuen Gerätheglas 3). — Ein von den Verfassern hergestelltes neues Gerätheglas ist so widerstandsfähig gegen Temperatur-

Chemikerzeit. 18. 127s. — *) Daselbst, S. 2042.
 Zeitschr. Instrumentenk. 1894; Ref., Chem. Centr. 65, I, 881—882.

wechsel, daß Kolben oder Bechergläser etc. hieraus ohne Drahtnetz in einem starken Bunsenbrenner oder Fletchergebläsebrenner erhitzt werden können. Durch Anwendung dieser Gefaße wird I Liter Wasser in dreieinhalb bis vier Minuten zum Sieden gebracht, was eine Zeitersparniß von 60 Proc. und einen Minderverbrauch von Gas um 58 Proc. bedeutet. Es wird von chemischen Reagentien bedeutend weniger angegriffen als das böhmische Apparatenglas. Gegen Wasser von gewöhnlicher Temperatur ist es vier- bis fünfmal, bei 80° elf- bis zwolfmal, gegen Alkalicarbonat dreimal widerstandsfähiger. Der Preis ist ca. doppelt so hoch wie der des böhmischen Kaliglases. Die Gläser sind bei Max Kaehler und Martini in Berlin zu beziehen.

Alexander v. Kalecsinszky. Ueber die Aufbewahrung reiner alkalischer Lösungen 1). — Für alkalische Lösungen, welche das Glas und Porcellan angreifen, schligt Verfasser zur Aufbewahrung einen Metallbecher vor, der aus sehr dünnem Platin- bezw. Silberblech gefertigt ist und in eine cylindrische Glasflasche, deren Boden sich abschrauben läfst, eingepafst ist. Die Mündung der Flasche ist wie bei jeder Spritzflasche mit einem doppelt durchbohrten Kork verschlossen, durch dessen eine Bohrung eine Platinbezw. Silberröhre eingesetzt ist. Der Gebrauch der Flasche ist wie der jeder gewöhnlichen Spritzflasche.

Glasätzflüssigkeit?). — 36 g Fluornatrium werden in 500 ccm Wasser gelöst und 7 g Kaliumsulfat hinzugefügt; außerdem 14 g Chlorzink in 500 ccm Wasser und 65 g concentrirte Salzsäure. Diese beiden Flüssigkeiten werden nach Bedarf zu gleichen Theilen in einem ausgehöhlten Paraffinwürfel unter Zusatz von etwas chinesischer Tusche, um die Schriftzüge sichtbar zu machen, zusammen gemischt. Diese Glasätztinte besitzt den Vorzug, daß sie nicht ausläuft, und selbst die feinsten Striche in ihrer Stürke bestehen bleiben.

B.

Vorlesungsversuche.

H. N. Warren. Ein elektrischer Ofen für den Vorlesungstisch 3). — Die Reduction der schwer schwelzbaren Erden und die Darstellung kleiner Mengen ihrer Legirungen nimmt Verfasser in einem elektrischen Ofen vor, der aus einem Mantel von feuerfestem Material besteht, in dessen Boden ein Hohleylinder aus Graphit eingesetzt ist, während durch den Deckel ein Stab aus

Zeitschr, anorg, Chem. 7, 384-355. - *) Centr.-Ztg. Optik u. Mech.
 7, 57, Zeitschr, physik. u. chem. Unterr. 7, 304. - *) Chem. News 70, 235.

Graphit eingeführt ist, der so gestellt werden kann, dass der Lichtbogen die in der Höhlung befindliche Substanz trifft. Mit dem Ofen ist eine kleine l'fanne verbunden, in der ebenfalls ein Lichtbogen erzeugt werden kann zur Reduction von Mineralien, welche sehr sein gepulvert, mit Pyroxylin zu dünnen Stäbehen geformt und so zwischen die Kohlenspitzen gebracht werden. B.

Max Rosenfeld. Vorlesungsversuche 1). - 1. Temperaturveränderung beim Auflösen. Um die Temperaturveränderung zu demonstriren, die beim Auflösen einer Substanz in einem Lösungsmittel auftritt, benutzt Verfasser einen Apparat, der aus einem wenthalsigen Pulverglas besteht, in welchem sich ein kleines Praparatenglas befindet. Das Pulverglas ist durch einen Kork mit zwei Glasröhren verschlossen, von denen die eine durch ein Stuckchen Kautschukschlauch mit Quetschhahn verschlossen ist, die andere durch einen längeren Schlauch mit dem zweiten Theile des Apparates verbunden ist. Letzterer ist ein Pulverglas, durch dessen Korkverschlufs zwei 70 bis 80 cm lange Glasröhren bis ungeführ auf den Boden des Glases ragen, welch letzteres mit einer deutlich sichtbaren gefärhten Flüssigkeit gefullt ist. Der Kautschukschlauch steht mit einer dieser Röhren in Verbindung. Bringt man in das erste Pulverglas das Lösungsmittel, in das Präparatendaschen die zu lösende Substanz, verschliefst den Apparat, stellt duch den Quetschhahn den Druck im Innern ins Gleichgewicht and brungt die Substanz mit dem Lösungsmittel in Berührung. 30 Zeigt sich die Erwärmung oder Abkühlung durch Steigen der gefarbten Flüssigkeit in der einen oder anderen Röhre sofort an. I teber das Brennen von Luft in Leuchtgas. Die Versuche werden mit dem von J. Habermann?) angegebenen Apparate ausgeführt. Derselbe besteht aus einem Bunsenbreuner mit guter Laftregulirung, auf den mit einem Kork ein Lampencylinder aufesetzt ist. Durch den Kork führt noch ein kleines Metallrohrchen. Man zündet bei abgeschlossener Luftregulirung den Gasstrom an der oberen Mündung des Lampencylinders an, dreht den Gasstrom nt, bis die Flamme unter Explosion in den Cylinder hineinschlägt und oduet dann schnell den Gashahn wieder. Es erscheint sofort die farblose Luftflamme an der inneren Mündung des Metalltohrchens. Deffuet man die Luftreguhrung des Brenners, so wandert die Luftflamme auf den Brenner über, und es erscheint nach kurzer Zeit über dem Lampencylinder freischwebend eine

Zeitschr. physik u. chem. Unterr. 7, 126-128, Ref.: Chem. Centr. 65, I, 760, — 1) JB. f. 1892, S. 493.

zweite farblose Flamme. Die Regulirung derselben hat man in der des Gashahnes vollständig in der Gewalt. Durch Abschluß der Luftregulirung des Brenners geht die Luftflamme wieder auf das Metallrohrehen über. Man kann das Zurückschlagen der Flamme in den Glascylinder auch dadurch bewirken, daß man durch das Metallröhrehen mit Hülfe eines Glasröhrehens einen kurzen heftigen Luftstrom genau vertical durch den Cyhnder hindurchbläst. Die weiteren Erscheinungen verlaufen genau wie oben.

Lothar Meyer. Elektrolyse der Salzsäure als Vorlesungsversuch 1). - Den bei der Elektrolyse der Salzsäure bestehenden Uebelstand, daß die Volume Chlor und Wasserstoff nicht gleich sind, sucht Verfasser dadurch zu verhindern, daß die Gase, bevor sie aufgefangen werden, nicht durch eine hohe Flüssigkeitssaule hindurchtreten müssen, wie es in folgendem Apparat vorgeschen ist. In die unteren Oeffnungen eines II-Robres sind mit Kautschukschläuchen und Glasröhren Kohleelektroden eingesetzt, über welchen sich nur wenig concentrirte Salzsaure befindet. In die oberen Oeftnungen des H-Rohres sind rechtwinklig gebogene Glasröhren eingesetzt, welche in der Mitte des horizontalen Theiles Dreiweghähne enthalten, durch welche die beiden Arme des Entwickelungsgefases entweder mit der Atmosphäre oder mit den unter den Hähnen angeschmolzenen verticalen Eudiometerrohren verbunden werden können. Die beiden Eudiometerröhren sind unten offen und stehen in Glasschalen, die einerseits mit Chlorwasser, andererseits mit reinem Wasser gefüllt sind. Durch Ausangen werden die Eudiometerröhren mit den betreffenden Flüssigkeiten gefüllt, der Strom angestellt, wobei man die Gase bis zur Sättigung der Salzsaure mit Chlor in die Luft leitet; dann werden die Hähne so gestellt, daß die Entwickelungsgefäße mit den Eudiometerröhren communiciren. Nach Füllung der Röhren mit Gas werden die Hähne wieder verstellt und man hat dann in beiden Schenkeln gleiche Volume. Der Apparat ist bei Gustav Heerlein in Tübingen zu beziehen.

Alexander Gunn. Eine neue Reaction zur Illustration der Dissociationserscheinung 2). — Fügt man zu einer verdünnten wässerigen Zinksulfatlösung tropfenweise Ammoniak bis zur Wiederauflösung des Niederschlages, dann zwei Tropfen im Ueberschufs, so erhält man eine Flüssigkeit, die bei geringer Erwärmung sich sehr stark trübt, beim Abkühlen aber sofort wieder klar wird.

¹⁾ Ber. 27, 850-853. - 1) Chem. News 70, 223.

Inese Erscheinung ist nur auf eine Dissociation der Zinksulfatammoniakverbindung zurückzuführen, da der Niederschlag beim
Erwarmen momentan entsteht, beim Abkühlen vollständig wieder
verschwindet. Blast man durch die ammoniakalische Losung Luft
bis zur Vertreibung des freien Ammoniaks, so fällt ein korniger
ammoniakhaltiger Niederschlag aus. Ein ammoniakfreier Niederschlag fällt nach starkem Kochen der Lösung aus. Kühlt man
die Flüssigkeit mit dem Niederschlage ab, so kehrt sie in ihren
ursprünglichen Zustand zurück.

Robert Lüpke. Versuche zur Veranschaulichung der neueren Ibeone der Elektrolyse 1). - Die Entstehung des galvanischen stomes bei der Combination von Leitern erster und zweiter Classe wird durch die Contacttheorie und chemische Theorie nur ungenügend erklärt. Erst durch die osmotische Theorie von Nernst vom Jahre 1889, die sich auf den Theorien der Stromletting von Helmholtz, der elektrolytischen Dissociation von Arrhenius und der Lösungen von van't Hoff aufbaut, ist dies in befriedigender Weise gelungen. I'm diese Theorien zu demonstruen, werden folgende Versuche ausgeführt. 1. Einige elektrohusche Versuche. Elektrolyse des Magnesiumchlorids. Als Elektrolyt verwendet man das Kaliummagnesiumehlorid, das man durch Eindampfen von Lösungen von 20 g Magnesiumchlorid, von We Kaliumchlorid unter Zusatz von 3 g Chlorammonium und Shmelzen des Riickstandes erhält. Die geschmolzene Masse wird h den Kopf einer vorher erwärmten Thompfeife gegossen, durch dessen Stiel eine Stricknadel als Kathode eingeführt ist, während en Kohlestab als Anode dient. Man elektrolysirt mit dem Strom 705 fünf Accumulatoren, wobei der l'feifenkopf mit einer Flamme gestade weiter erhitzt wird. Das Chlor läfst sich in der Nähe der Anode durch feuchtes Lackmuspapier leicht nachweisen. Das Magaesium verbrennt zum Theil an der Obertläche, man kann es aber durch eine Schicht feinen Holzkohlenpulvers gegen die Luft schutzen. Nach einem Stromdurchgang von 20 Minuten läßt man erkalten und erhält beim Zerschlagen der Masse das Metall in fiestalt von glänzenden, silberweißen Kügelchen, die, in einer hapferdrahtschlinge erlutzt, mit blendendem Licht verbrennen. D. Elektrolyse von Aluminiumchlorid verlauft in derselben Weise. Den Elektrolyten erhält man nach V. Meyer's Methode durch Erbatten von Aluminiumspänen in einem Strome von trockenem Salz-Miregas. Das sublimirte Aluminiumchlorid wird in geschmolzenes

¹ Zeitschr. physik. u. chem. Unterr. 8, 10-22.

Chlorkalium eingetragen, und die Masse auf einem Porcellanscherben ausgegossen. Das Doppelsalz halt sich sehr gut. Der Versuch entspricht dem technischen Verfahren der Aluminjumgewinnung mit dem Unterschiede, daß Kryolith der Elektrolyse unterworfen wird. Analog verläuft die Elektrolyse von geschmolzenem Bleichlorid. Schon nach einem Stromdurchgauge von zehn Minuten erhält man genügende Mengen metallischen Bleies. Zur Elektrolyse von geschmolzenem Aetzkali bringt man in eine Platinschale Quecksilber und schmilzt über diesem das Aetzkali. Man macht die Schole zur Kathode und ein Platinblech zur Anode und elektrolysirt mit dem Strome von fünf Accumulatoren. Nach einer halben Stunde hat man festes Amalgam. Wie aus geschmolzenem Bleichlorid, so erhält man aus einer concentration wasserigen Zinkchloridlösung ebenfalls direct Metall and Chlor. Die Elektrolyse wird in einem U-Rohr ausgeführt, das unten zu einer Kugel erweitert ist. Die Platinelektroden sind in die Schenkel eingeschmolzen. Nach dem Durchgang des Stromes von zehn Accumulatoren während 20 Minuten ist die Kugel mit langen Zinkkrystallen erfüllt. Bei verdünnten Metallsalzlosungen und Anwendung einer Anode aus dem in Lösung betindlichen Metall wird diese durch das Chlor aufgelöst. Eine besonders schöne Ausscheidung erhält man bei folgender Versuchsanordnung. In einen Glascylinder von ca. 2 Liter Inhalt führt man von unten einen Kupferdraht ein mit angegossener 7 cm breiter Zannanode. Von ohen einen eben solchen Draht mit angelötheter Kupferschale. Den Elektrolyten erhält man durch Auflösen von 63 g Stanniol in Salzsaure, Verdampfen der überschüssigen Säure und Verdünnen der Flüssigkeit auf ca. 1,5 Liter. Der elektrische Strom, der zur Zerlegung verwandt wird, darf keinen Wasserstoff zur Abscheidung bringen. Das Zinn scheidet sich sofort in baumartig verzweigten, glanzenden Streifen aus, die bald von der Kathode abfallen, um anderen Platz zu machen. Bei der Elektrolyse der Salzsaure sind beide Ionen direct und deutlich erkennbar zu machen. In einem Hofmann'schen Apparat mit Kohleelektroden zerlegt man ein Gemisch von 10 Thln. Salzsäure von der Dichte 1,125 und 150 Thlu, einer Chlorcalciumlösung von der Dichte 1,36 durch einen Strom von fünf Acenmulatoren während 50 Minuten bei offenen Hähnen. Schliefst man nun, so erhalt man in den Schenkeln gleiche Raumtheile von Chlor und Wasserstoff. Bei den bisherigen Versuchen gelangten die Bestandthorle der Elektrolyte unmittelbar zur Abscheidung. Bei anderen treten an den Elektroden noch segundäre Reactionen zwischen den lonen

und den Elektroden, oder zwischen den Ionen und dem Elektrolyten oder dem Wasser, oder zwischen den lonen selbst auf, und es gelangen erst die Producte dieser zur freien Abscheidung. Läfst man zum Beispiel in einer concentrirten Kupfersulfatlösung den Strom zwischen einer Silberkathode und Kupferanode übergehen, 50 überzieht sich die Kathode mit einer rothen Kupferschicht, wabrend die Anode an Gewicht abnimmt. Bei Anwendung einer Platinanode scheidet sich an dieser Sauerstoff ab. indem das primar entstandene SO, Ion sich mit dem Wasserstoff des Wassers 20 Schwefelsaure vereinigt and Sauerstoff in Freiheit gesetzt wird. wahrend vorher das SO,-lon sich mit dem Kupfer der Anode zu loslichem Kupfersulfat vereinigte. Diese Reactionen eignen sich our Darstellung von Sauerstoff und Wasserstoff in getrennten Apparaten, in denen einmal Kupfersulfat, das andere Mal verdunnte Schwefelsiure mit je einer Kupfer- und Platmelektrode rerlegt wird. Nicht anders verhalten sich die Sauerstoffsalze der Ukalimetalle bei der Elektrolyse, bei welcher ebenfalls primär das Metall und der Säurerest entsteht. Nun wirkt das Alkalimetrall und der Säurerest secundär auf das Wasser ein und es men ligt Wasserstoff und Sauerstoff. Dass thatsächlich primär Metall gebildet wird, läfst sich leicht dadurch nachweisen, dafs sich bei Anwendung einer Kathode aus Quecksilber ein Amalgam bildet, welches erst später bei Berührung mit Wasser Wasserstoff entwickelt. Das Wasser selbst wird durch den Strom niemals prirmar zerlegt, da es in vollkommenster Reinheit Nichtelektrolyt 15t; eine Zerlegung findet nur statt auf Zusatz von Schwefelsäure, deren lonen in secundarer Reaction Wasserstoff und Sauerstoff hefern. Bei Anwendung von I Vol. Schwefelsäure auf 5 Vol. Wasser und hoher Stromdichte entsteht Ozon nach den Gleichungen $6H - HSO_4 = 6H + 6HSO_4, 6HSO_4 + 3H_2O = 3H_2SO_4 + O$. Man erhält einen ozonreichen Sauerstoffstrom bei Anwendung folgeracler Apparate: In einen Standeylinder ist ein zweiter engerer, un ten oftener Cylinder luftdicht eingesetzt und selbst gasdicht verschaltessen. In jeden Cylinder ragt eine drahtformige Platinelektrode and ein Gasentbindungsrohr. Elektrolysirt man in diesem Apparat e obige Schwefelsäure mit dem Strome von fünf Accumulatoren, so entweicht aus dem Entbindungsrohr des inneren Cylinders Wasserstoff, aus dem des außeren stark ozonhaltiger Sauerstoff, mit dem man die für Ozon charakteristischen Reactionen aushibren kann. Die Darstellung des Chlorstickstoffs durch Elektrolyse enner concentrirten Salmiaklosung beruht ebenfalls auf einer secundaren Reaction nach der Gleichung Cle + NH4Cl = NCl1 + 4HCl.

Nicht anders erklärt sich die Bildung von Bleisuperoxyd ber le Elektrolyse einer alkalischen Bleilosung in einer unten mit einer Tubus versehenen Glasschale, in welche man eine Platiusche als Anode einhangt. Als Kathode dient ein durch den libe eingeführter Eisendraht, als Elektrolyt eine 5 proc. Bleimtes lösung, die mit dem gleichen Volumen Normalnatronlange versett ist. Bei Anwendung von einem Accumulator erhält man seit nach 15 Secunden farbige Ringe von Bleisuperoxyd. Noch bester ist die Erschemung bei Anwendung von Mangansulfat. Die 60 der galvanischen Versilberung stattfindende Reaction läfst -vi nach Hittorf durch folgende Gleichungen darstellen: KA26 zerfällt in $K + AgCy_2$, $K + KAgCy_2 + 2KCy + Ag$. AgO. + Ag (Anode) + 2KCy - 2KAgCy₂. Die secundare Ausserdung des Silbers an der Kathode bewirkt die Gleichformigke des Niederschlages, da primär ausgeschiedenes Silber sich 6 nadelförmigen Krystallen ansetzt. Bei der Elektrolyse von Ferrcyankalium entsteht im Anodenraum Berlinerblau, an der Kathol-Wasserstoff, was Hittorf durch folgende Reactionsgleichungt erklart: K, Fe Cy, zerfallt in K, 4 Fe Cy, K, + 4 by $= 4 \text{ KOH} + 4 \text{ H}, \text{ FeCy}_0 + 2 \text{ H}_2 \text{ O} = \text{H}_4 \text{ FeCy}_0 + \text{O}_2 \text{ and}$ 7 H, Fe Cy, 4- O, - 24 H Cy 4 (Feb), (Fe Cyah - 2 H.O. Es weiteres Beispiel der secundaren Reaction ist die Bilding von Aethan und Wasserstoff bei der Elektrolyse einer comcentrirten Lösung von Natriumacetat. Das Salz zerfällt primat in Na + CH, COO. Dann erfolgt secundar Na + H,O - NaOll + H and $2CH_2COO = C_2H_c + 2CO_p$. Als Apparat dient on Standeylinder mit Thondiaphragma, die beide gasdicht verschlosen sind. Beide sind mit Gasentbindungsröhren versehen, außerden sind im Thoncylinder eine Platinelektrode und im Glascylinder ein Kupferblech als Kathode vorhanden. Die Gase werden, nachdem sie durch Wasser resp. Barvtwasser gewaschen sind, über der pneumatischen Wanne aufgefangen. Als Polsucher wird ein kleiner Apparat empfohlen, dessen Wirkung ebenfalls auf emer secundaren Reaction beruht. In einer kleinen Zersetzungszelle mit getrennten Elektrodenräumen wird zwischen ringformigen Platinelektroden Kochsalzlösung, die mit einer geringen Menge von Phenolphtalem in Alkohol versetzt ist, durch den Street zerlegt. Die Rothfärbung des Indicators in einem der Elektroden raume zeigt die Anwesenheit von freiem Alkali und somit der negativen Pol an. 2. Das Faraday'sche Gesetz. Zur Demoustration des Faraday'schen Gesetzes, daß derselbe Strom in den verschiedenen Elektrolyten gleich viel Valenzen frei macht oder

sie in andere Combinationen überführt, verfährt Verfasser wie folgt: Derselbe Strom von fünf Zellen wird durch einen Hofmann'schen Wasserzersetzungsapparat und vier Tröge mit Silberlösung, Kupferchlorürlösung, Kupfersulfatlosung und Zinnchloridlosung sämmtlich von bestimmter Concentration hindurchgeschickt, und die auf den gewogenen Platinkathoden niedergeschlagenen Metalle gewogen. Es werden äquivalente Mengen erhalten. Auf diese Versuche baute Helmholtz seine elektrochemische Theorie auf, nach welcher jeder Valenzwerth eines elementaren oder zusammengesetzten Ions mit der nämlichen positiven oder negativen Elektricitätsmenge, die gleichsam wie ein elektrisches Atom sich nicht weiter theilen läfst, geladen ist. Durch diese Annahme erklärt sich dam leicht die Elektricitätsleitung in Leitern zweiter Classe und die qualitativen und quantitativen Verhältnisse bei derselben. B.

L. Bleekrode. Einige Experimente mit fester Kohlensäure!). - Verfasser erhielt die feste Kohlensäure nach dem von Bianchi vorgeschlagenen Verfahren mit Hülfe eines Tuchbeutels und prefste das lockere Pulver, um eine längere Haltbarkeit zu erzielen, durch starken Druck zusammen; er erhielt so durchscheinende Stücke der Substanz, für welche er das spec. Gew. 1,3 bis 1,6 ermittelte. Die schon von Riefs und Joly beobachteten elektrischen Erscheinungen wurden auch hier erhalten und konnten bei dem ausströmenden Gase und bei der festen Substanz mit einem Goldblattelektroskop nachgewiesen werden. Verfasser glaubt das Entstehen von Elektricität auf Partikelchen der festen Kohlensäure in dem Gase in Berührung mit den Ausströmungsöffnungen zurückführen zu müssen. Die dem Verdichtungsbeutel entnommene feste Substanz, mit einem Elektroskop in Berührung gebracht, giebt eine starke negative Ladung ab, welche unter dem Recipienten der Luftpumpe durch Evacuiren verringert, bei Zufuhr von Luft wieder verstarkt wird. Ein Stück der stark zusammengeprefsten Substanz, mit der Hand oder einem Fuchsschwanz gerieben, nimmt sofort eine starke negative Ladung an. Ebenso wird beim Reiben mit einem Metallstabe das Metall positiv, die Kohlensaure negativ. Die von einem frisch bereiteten Stück fester Kohlensaure angezeigte Ladung beträgt wenigstens 200 Volts. Wenn die Substanz einige Zeit an der Luft gelegen hat, zeigt das Elektroskon zunachst keine Ladung an, bleibt dieselbe aber einige Zeit in Berithrung mit dem Instrument und wird dann entfernt, so ist das Instrument geladen, was Verfasser dem Strom gasformiger Kohlen-

¹⁾ Phil. Mag. 38, 81-89.

säure zuschreibt, die an der Berührungsfläche entwickelt wird und beim Entweichen die entgegengesetzte Ladung des Instruments mit fortführt. Dass die Erscheinung nach einiger Zeit aufhort, erklart sich durch den Einfluss der Luftseuchtigkeit oder dadurch, dafs die Elektroskopplatte zu kalt wird, um Gas zu entwickeln. Durch eine starke Gasentwickelung an der Berührungsstelle von Metall und stark zusammengeprefster fester Kohlensäure entsteht auch, wenn das Metall in einer glatter dunnen Scheibe angewandt wird, ein lauter Ton, indem das Gas nur an den besten Bernhrungsstellen entwickelt wird, hier schlecht entweichen kann und so in Vibration versetzt wird und den Ton erzeugt. Wird eine sehr dünne runde Kupferplatte auf ein solches Stück Kohlensäure gelegt, so geräth das Metall mit in Schwingungen und der Ton wird verstärkt. Es ist jedoch nothwendig, dass die feste Kohlensaure sehr stark zusammengeprefst ist, weil sonst das Gas durch die Poren derselben entweicht. Wie Kupfer verhält sich auch Silber, Eisen, Aluminium und Blei, ferner Quarz und Steinsalz. Keinen Ton geben Wismuth, Kohle und Holz. Dieselben Versuche lassen sich bei höherer Temperatur auch mit anderen Substanzen anstellen, welche stacke Verdunstung zeigen, wie Quecksilberchlorid, Campher und besonders Salmiak. Um Quecksilber, das durch feste Kohlensäure und Aether sehr sehnell zu einer compacten Masse erstarrt, krystallisirt zu erhalten, wählte Verfasser folgenden Weg. In eine kleine, aus fester Kohlenshure geprefste Schale wurde Quecksilber gegeben, wobei zunächst durch die verdampfende Kohlensäure ein lauter Ton entsteht, das Quecksilber gedoch nicht sofort erstarrt, weil die Gashülle die Wirme des Metalls nur langsam ablettet. Nachdem die Vibrationen aufgehört haben, giefst man den flüssigen Inhalt aus und hat nun ein sehr dünnes Gefals aus erstarrtem Quecksilber, in dessen Hohlraum mehrere centimeterlange, famblattähnliche Krystalle von Quecksilber hineinragen. Einige Versuche, die Dewar mit flüssiger Luft ausführt, gestalten sich für Kohlendioxyd wie folgt. Von drei Glasgefalsen von gleicher Gestalt und Größe ist das erste mit einem Luftmantel, das zweite mit einem evacuirten Mantel, das dritte mit einem doppelten derartigen Mantel umgeben. Bringt man in alle drei em Gemisch aus fester Kohlensäure und Aether, so überzieht sich das erste mit Reif, das zweite mit einem leichten Feuchtigkeitshauch, das dritte bleibt klar. Ersetzt man die Luft im Mantel des ersten Gefaßes durch Wasserstoff oder Kohlendioxyd, so ergiebt sich, dafs Wasserstoff ein bedeutend viel größeres Leitungs- und Strahlungsvermögen besitzt als Kohleudioxyd und letzteres ein etwas größeres als Luft. Zu demselben Schluß gelangt Verfasser dadurch, daß er verschiedene Glühlampen, die von demselben Strom gespeist werden, mit verschiedenen Gasen milt und auswendig an denselben kleine Phosphorstückehen aubringt. Zuerst brennt der Phosphor an der Kohlendioxydlampe, welche nur schwach glühlt, dann bei der mit Leuchtgas gefüllten, deren Faden dunkel, dann bei der mit Wasserstoff gefüllten, bei welcher der Faden ebenfalls dunkel. Die Vacuumlampe leuchtet bell, der Phosphor entzündet sich nicht, da die dunkeln Warmestrehlen im Vacuum nicht geleitet werden und der ganze Strom in bieht verwandelt wird. Verfasser glaubt, daß durch starke Abhibbung, durch welche die Leitfähigkeit der auch in der Vacuumlampe noch vorhandenen Luftpartikel noch vermindert wird, die Leuchtkraft einer solchen Lampe noch erhoht oder dieselbe Leuchtkraft mit weniger elektrischer Energie erreicht wird.

Lothar Meyer. Ueber Acetylen, eine Warnung 1). - Im Generatz zu anderen brennbaren Gasen, welche mit Sauerstoff gemescht in Gefäßen mit weitem Hals ohne Gefahr zur Explosion zebracht werden können, darf dieses Experiment mit Acetylenomschen nicht ausgeführt werden, da nach den Erfahrungen des Verfassers regelmafsig die, wenn auch noch so starken, Cylinder tertrammert werden. Schon bei einem Drucke von 32 mm Quicksiber erfolgt Entzündung 2), während ber Wasserstoffknallgas undestens 100, bei Kohlenoxyd mindestens 200 mm nothwendig and. Die Geschwindigkeit, mit welcher sich die Explosion in Acetylenknallgas fortpflanzt, ist nach Berthelot und Dixon) kæmer als im Wasserstottknallgas. Dagegen ist die theoretische berbrennungstemperatur viel höher als bei Aethylen und es wurde, la auf 2 Vol. Koldensäure beim Aethylen 2, beim Acetylen 1 Vol. Wasserdampf kommt, und die Kohlensäure erst bei höherer Temperatur dissociirt wird als Wasserdampf, die Verbrennung des Acetylens erst bei höherer Temperatur zum Stillstand kommen als de des Aethylens, wodurch sich vielleicht die größere Explosivität des Acetylens erklären läfst.

Friedrich Brandstätter. Versuche mit Aether4). —
I. Schwere des Aetherdampfes. Um das hobe specifische Gewicht
des Aetherdampfes zu zeigen, füllt Verfasser ein ca. 30 ccm
fassendes Pulverglas zur Hälfte mit Aether und verschliefst das-

Ber. 27, 2764-2765 — *) Ann. Chem. 226, 95, — *) Phil. Trans. 184, 110. — *) Zeitschr. physik. u. chem. Unterr. 7, 183-185.

selbe durch einen Kork, der ein kurzes, dicht unter denselbemundendes Glasrohr trägt und ein längeres S-formig gelogens dessen Ende im Inneren dicht über dem Niveau des Aethers auführt, während das andere Ende aufserhalb der Flasche 6 bis son unterhalb demselben zu stehen komnt. Das S-formige Rohr wirkt so gleichsam als Heber für den Aetherdampf, welcher zu den tieferen Ende der Rohre abtliefst und hier ohne tiefahr entzumletwerden kann. Der Zutritt der Luft zu der Flasche erhöht des Gefahr nicht, bewirkt nur lebhaftere Verdunstung des Aether und Vergrofserung des Flammchens, Noch deutlicher wird die Erscheinung, wenn man zwei solcher Glaser, jedes mit energi kurzen geraden und einem längeren, rechtwinklig umgebogen 12. dicht über dem Niveau des Aethers mündenden Glassöhr ben durch einen längeren Kautschukschlauch verbindet. Bringt man die Flaschen in ein verschiedenes Niveau, so fliefst der Aetherdamuf von der höheren zur niedrigeren und kann an dem kutten Röhrehen derselben entzündet werden. Beim Heben des tieferer Gefäses wird das Fläminchen kleiner und erlischt, wenn beide Flaschen im gleichen Niveau stehen. Bei weiterem Heben kom das Flammehen an der kurzen Röhre der anderen Flasche entzündet werden. 2. Verdunstungskälte des Aethers. Zur Denosstration derselben überschichtet Verfasser in einem starkwanken Reagensglase 5 ccm Wasser mit 7 ccm Aether und verschieße dasselbe mit einem dreifgeh durchbohrten Kork, welcher en be auf den Boden des Reagensglases reichendes Glasrohr, ein Them. meter und ein dicht unter dem Kork endigendes, nach aufes zweimal rechtwinklig umgebogenes Glasrohr mit Specksterbrenner trägt. Leitet man aus einem Gasometer oder Gebleeinen lebhaften Luftstrom durch das Wasser und den Aether verdunstet der Aether schnell und der Dampf kann au dem Brenner ohne Gefahr angezündet werden. Das Thermometer 2012 hierbei bald Temperaturen unter 0° an, bei — 7 bis — 8° erstar 1 plötzlich das ganze Wasser und die Flamme, die im Laufe der Zeit immer kleiner wurde, erlischt.

W. A. Noyes. Quantitative Arbeiten für das Anfangsstudum der Chemie⁴). — Bezüglich der Arbeiten, die in chemischen Lehr instituten von den jungen Chemikern ausgeführt werden, schligt Verfasser vor, die Ausführung von qualitativen Analysen meht allzusehr in den Vordergrund zu rucken, sondern es mit der genauen Ausführung einiger typischen Arbeitsmethoden bewenden

^{1,} Amer. Chem. Soc. J. 16, 59-62.

and specielle Methoden nach Lehrbüchern studiren zu lassen. hel großeren Werth dagegen auf quantitative Arbeiten zu legen, wal diese hauptsächlich für wissenschaftliche und technische Laboratorien, sowie für die Darstellung chemischer Fräparate in Betracht kommen. Als besonders instructive Beispiele werden anrefuhrt: Die Bestimmung des Gewichtes von 1 Liter Wasserstoff bach Regnault's Methode, von 1 Liter Sauerstoff, die Bestimmung der Menge Sauerstoff im chlorsauren Kali, der Nachweis des Gesetzes der constanten Proportionen, die Berechnung der Menge chlorsuren Kalis, welche ein gegebenes Volumen Sauerstoff liefert and die Ausführung des Experiments, die Trennung des Perchlorats Tom Chlorat und Reinigung des ersteren, das Studium der charaktenstischen Eigenschaften des Perchlorats, Chlorats und Chlorids and Prüfung ihrer Reinheit, die Bestimmung des relativen Atomgowents von Wasserstoff, Chlor und Silber. Durch derartige Aufgaben sollen die Arbeiten des Lernenden wirkliche chemische Arbeiten und keine Spielerei mit Apparaten werden, und die Resultate für den Lehrenden ein Kriterium für die Sorgfalt, mit welther der Schüler seine Aufgaben auffalst.

Metalloide.

Wasserstoff, Sauerstoff.

J. Thomsen. Experimentelle Untersuchung zur Feststellung des Verhältnisses zwischen den Atomgewichten des Wasserstoffs und sauerstoffs 1). — Der Verfasser bestimmt das Atomgewicht des Wasserstoffs indirect aus dem Verhältnis der Molekularzewichte von Chlorwasserstoff und Ammoniak nach folgenden Gleichungen:

 $\frac{NH_3}{HCI} - r; \quad H = \frac{rCI - N}{3 - r},$

wonn r das besagte Verhältnifs bedeutet, während die übrigen Buchstaben die Symbole der Elemente sind. In ein kleines Absorptionsgefäß voll Wasser, durch Lackmus gefärbt, wurde trockener Chlorwasserstoff geschickt und dessen Gewicht bestimmt. Danu wurde mit trockenem Ammoniakgas neutralisirt und das Gewicht les Ammoniaks ermittelt. Das Absorptionsgefäß war eine Kochlasche mit einem verjüngten Gaszuleitungsrohr und einem Chlor-

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 308-406.

calciumrole. Der Chlorwasserstoff wurde aus Kochsalz und concentrirter Schwefelsäure gewonnen. Das Ammoniak wurde in der von Stas beschriebenen Weise aus Ammoniulfat gewonnen. Die Schärfe des Neutralisirens mit Lackmus als Indicator wurde durch eine aus neutralem Salmiak dargestellte Vergleichslösung geprüft und als sehr empfindlich befunden. Die erhaltenen Werthe smd:

 $\frac{\text{NH}_3}{\text{HCl}} = 0.467433 + 0.0000019 \text{ und } \frac{\text{HCl}}{\text{NH}_3} = 2.13934^{-1} 0.00009.$

Da für Chlor und Stickstoff folgende Zahlen vorliegen:

		Stas	Ostwald	van der Plaats
	Cl .	 35,457	35,4529	35,4565
	N.	 14,044	14,0410	14,0519
so ist:	н.	 0.9989	0,99946	0,9959

Das Verhältnifs II O ist in den Grenzen der Genauigkeit der übrigen Atomgewichtsbestimmungen nach Thomsen also 1 10-

L. Meyer und K. Seubert. Ueber das Verhältnifs der Atomgewichte des Wasserstoffs und des Sauerstoffs 1). - Bei der sehr guten Uebereinstimmung der verschiedenen von Thomsen ausgeführten Versuche, in denen er das Verhältnifs der Aequivalentgewichte von Ammoniak und Chlorwasserstoff bestimmte, mußvoransgesetzt, daß sie keinen constanten, allen gemeinsamen Fehler enthalten, gefolgert werden, dafs bislang das Asquivalentgewicht des Ammoniaks ein wenig zu groß oder das der Salzsäure zu klein angenommen wurde. Die von ihm ermittelten neuen Aequivalentgewichte benutzt Thomsen 2) zur Berechnung des Verhaltnisses der Atomgewichte von Wasserstoff und Sauerstoff und findet es innerhalb der unvermeidlichen Fehlergrenzen zu 1:16, während zahlreiche neuere Bestimmungen Werthe ergeben haben, die zwischen 15,88 bis 15,96 liegen. Gegen diese Verwerthung der Versuche erheben Verfasser principielle Bedenken. Um das Verhältnifs O: H namlich bis auf eine Einheit der zweiten Decimale (d. i. der vierten Zuffer) festzustellen, darf der mögliche Fehler ein halbes Tausendstel des zu bestimmenden Werthes nicht überschreiten. Bei der von Thomsen gewählten indirecten Methode liegt die Unsicherheit, das ermittelte Verhältnifs r als fehlerfrei angenommen, in den bei der Ausrechnung benutzten Zahlenwerthen der Atomgewichte von Chlor und Stickstoff, deren möglichen Einflufs Thomsen zuvor selbst erörtert, aber doch zu unterschätzen

⁾ Ber. 27, 2770-2773, - *) Vorstehendes Referat.

scheint. Thomsen berechnet das Atomgewicht des Wasserstoffs aus der Gleichung:

$$H = \frac{3 \, \text{Cl} - \text{N}}{3 - r}.$$

Die Zahlenwerthe der Atomgewichte Cl und N sind aber schon in der zweiten Decimale (vierten Ziffer) unsicher, folglich ist auch im Zähler des Bruches die zweite Decimale, d. h. die dritte Ziffer, unsicher und macht bei der Kleinheit der Differenz ein Fehler von einer Einheit in dieser Ziffer schon 12, Proc. aus. Wie Verfasser zeigen, giebt ein Unterschied von einer halben Einheit der zweiten Decimale im Atomgewichte des Chlors und Stickstoffs Werthe, die um 0,6 Proc. verschieden sind. Die Schwierigkeiten einer sicheren experimentellen Entscheidung liegen darin, daß zur Erzielung einer die vierte Ziffer einschließenden Genauigkeit 110 bis 120 Liter Wasserstoff gewogen werden müssen.

L. de Saint-Martin. Vorkommen von Wasserstoff und Methan in dem rückständigen Stickstoff des Blutes!). — Der Verfasser hat die Versuche von Tacke, welcher in der Ausathmung der Pflanzenfresser Wasserstoff und Methan gefunden hat, wiederholt und bestätigt gefunden. Weitergehend hat er, indem er Rinderblut dem Vacuum einer Quecksilberluftpumpe aussetzte, diese beiden Gase, als im Blute gebist, nachgewiesen, nachdem aus dem Gasgemische Kohlensaure durch Kalihydrat und Sauerstoff durch Natriumhydrosultit beseitigt waren. Auf ein Liter Ochsenblut hat er Wasserstoff 0.41 cm² und 0.64 cm², und Methan 0.69 cm² und 0.68 cm² in zwei Parallelversnehen gefunden.

Launcelot Andrews. Veber die Existenz eines besonderen "Status nascens"?). — Bei vielen Reactionen wird angenommen, daß Elemente, die aus ihren Verbindungen in Freiheit gesetzt werden, im Augenblicke des Eutstehens andere, meist energische Wirkungen auszuüben vermogen. Dies Verhalten wird gemeinhin als status nascendi bezeichnet. Dieser status nascendi gilt besonders bei Reductionsvorgangen als eine beliebte Erklärung, indem angenommen wird, daß zu Beginn der Reaction Wasserstoff in leicht oxydirbarer Form entsteht und so energisch reducirend wirkt. Nach dieser Anschauung zerlegt sich der Procefs der Reduction von FeCl, in salzsaurer Lösung durch Zink in die Phasen:

$$Z_0 + 2HCI = Z_0CI_4 + 2H$$

 $2H + 2FeCI_4 = 2FeCI_4 + 2HCI$.

¹⁾ Compt. rend. 119, 83-85. - 1) Chem. News 70, 152-158.

Ebenso wurde früher die Abscheidung von Cu an der negative Elektrode im Sinne der Gleichungen erklärt:

$$Cu = H_gSO_4 = CuSO_4 = H_g$$

 $H_g = CuSO_4 = Cu + H_gSO_4$

Die Bildung des SO, bei Einwirkung von Kupfer auf conc. H. M. erscheint dann als eine secundare Wirkung des nascresse Wasserstoffs auf die Schwefelsäure. Durch die Anschaungen in Arrhenius und Ostwald wird aber gezeigt, dass die dektelytische ('n-Fällung ein primärer Process gemaß der Gleichaus CuSO, - Cu + SO, ist. Die Einwirkung von Kupfer auf ow H.SO, ist keine Folge von naseirendem Wasserstoff, sondem beruht auf der Bildung von CuO nach der Gleichung Cu , H, so = Cu 0 + H. 80. Die Bildung von Cu 0 konnte durch besonter Versuche festgestellt werden. Dagegen fiel ein Versuch, Wassel stoff unter den Reactionsgasen nachzuweisen, negativ aus, wahren bei Einwirkung von Zink unter denselben Bedingungen Wasststoff nachgewiesen werden konnte. Die Bildung von SO, dess Einwirkung von Kohlenstoff auf H2SO, kann noch wemger der die Reduction mit nascirendem Wasserstoff erklärt werden, 🤝 oxydirt sich der Kohlenstoff unmittelbar auf Kosten der Schwebsäure. Auch die Finwirkung von Metallen auf Salpetersäure ids sich nur ungenugend durch den status nascendi erklaren, da us emzuschen ist, warum bei Bildung gleicher Mengen Wasserstaft die Reaction je nach Natur des Metalls einen anderen Veral nimmt.

Joshua A. Gregory. Der status nascendi!). — Gegenüreiner Bemerkung von L. Andrews betont Gregory, daß der Begriff des status nascendi für die Erklärung vieler Vorgänge wentbehrlich und nur so zu definiren sei, daß man die erlebt Reactionsfähigkeit eines nascirenden Stoffes der noch nicht erfolgten Vereinigung der Atome zu Molekülen zuschreibe. De Oxydationsfähigkeit des Ozons scheint dem Verfasser hiermit wasammenzuhangen. Auch gegen einige andere Betrachtungen Andrews' werden beiläufig Einwande erhoben.

J. Janssen. Bemerkungen zu einer Notiz von M. Dunet betitelt: "Giebt es Sauerstoff in der Sonnenatmosphäre?"!) – Der Verfasser wendet sich gegen die Schlüsse, welche Duner w Upsala aus seinen Speetraluntersuchungen in Bezug auf die Auwesenheit von Sauerstoff in der Sonnenatmosphäre gezogen hat, da seiner Ausicht nach die Methode der Verschiebung der Livien

¹⁾ Chem. News 70, 188-189. - 2) Compt. rend. 118, 54-56.

nur sichere Resultate giebt, wenn es gilt, zu entscheiden, ob eine Absorptionslinie von der Sonneuatmosphäre oder Erdatmosphäre herrührt, während, wenn es sich darum handelt, beide Einflüsse neben einander zu constatiren, die Methode versagt. v. Lb.

Arthur Schuster. Giebt es Sanerstoff in der Sonnenatmosphäre? 1). — Der Verfasser entwickelt an einigen Citaten über Spectralmessungen, dass die Frage darüber, ob in der Sonnenatmosphäre Sanerstoff existirt oder nicht, zur Zeit noch nicht spruchreif sei. v. Lb.

Th. W. Engelmann. Die Erscheinungsweise der Sauerstoffausscheidung chromophyllhaltiger Zellen im Licht bei Anwendung
der Bacterienmethode 2). — Bildliche Darstellung der Sauerstoffausscheidung mikroskopisch beobachteter Algenzellen und ihrer
Wirkung auf bewegliche, aërophile Bacterien, welche erkennen
lassen, wie ausschliefslich lebendes Chlorophyll unter Einwirkung
chemisch wirksamen Lichtes die Bewegung der Bacterien anregt.
Die Einzelheiten sind in den schönen Abbildungen des Originals
zu ersehen. Ein Literaturverzeichnifs von 61 Nummern weist
die zugehorigen Einzeluntersuchungen des Verfassers nach. Kar.

J. Reinke. Die Abhängigkeit des Ergrünens von der Wellenlange des Lichtes 1). - Pringsheim hat die Beziehungen zwischen der kohlensaurezerlegenden und der oxydirenden Wirkung des Lichtes in Pflanzenzellen studirt. Verfasser wollte diese Arbeiten durch Berücksichtigung auch der dritten thermochemischen Lichtwirkung, der Chlorophyllbildung, erganzen. Er liefs ein Sonnen-Gitterspectrum auf eine eng gesaete Reihe von etiolirten Kressekeimlingen vier bis fünf Tage nach der Aussaat einwirken und stellte ein Maximum des Ergrünens zwischen den Spectrallinien B und D, in der Regel unmittelbar bei C, fest. Es war darauf Bedacht genommen, dass das Sonnenheht keinerlei Glasschicht durchdringen mußte und lediglich durch versilberte Spiegel seine Richtung empfing. Die ultrarothen und ultravioletten Theile des Spectrums vermochten bei den angewandten, nicht bedeutenden Lichtstärken keinerlei Ergrünen hervorzurufen. Die Curve der Wirksamkeit der Strahlen verschiedener Wellenlänge auf das Ergrünen fällt nicht mit der Curve der Lichtabsorption des Etiolins zusammen. Da Verfasser das Etiolin als Muttersubstanz des Chlorophylls auffafst, so kann er eine direct chlorophyllbildende Wirkung des Lichtes nicht annehmen. Letztere müßte dem Ab-

¹⁾ Compt. rend. 118, 137 -138. — *) Pflüger's Arch. Physiol. 57, 375 -386, mit 1 Taf. - *) Berl. Akad. Ber. 1893, S. 527-540.

sorptionsvermogen des Etiolius parallel verlaufen. Verfasser umdaher an, daß in den Zellen der Angiospermen eine Substadurch das Licht zerstört wird, welche die Umbildung des Etazu Chlorophyll im Dunkeln verhindert. Diese Substanz wirden Gymnospermen und Kryptogamen micht vorhanden, der vermögen diese älteren Vertreter des Pflanzenreiches auch bunkeln Chlorophyll zu bilden. Verfasser vermithet, daß der vorausgesetzte Substanz ein etwas gesteigertes Absorptionsvermögfür die Strahlen zwischen B und D besitzt, welches durch bereitzt wurde. Klare Beziehungen zwischen der Chloroptebildung und der Kohlensiurezersetzung lassen sich vor der ließ nicht außstellen.

F. Fanta. Darstellung einer Manganatmasse zur Sancrottgewinnung aus atmospharischer Luft¹). — Um zu verhuten, widie Manganatmasse bei dem bekannten Verfahren der Sancrottgewinnung durch Einwirkung des Wasserdampfes schmelze, «Piman der Masse überschüssiges Aetzkali zu, das sich des wäherhitzten Wasserdampfe beigemengten Wassers bemac 1.5. Die Manganatmasse wird hergestellt, indem man das käufste Natriummanganat mit Wasser, dem vorher 5 bis 8 Proc. kaustsche Soda zugesetzt war, zu einem dicken Brei umruhrt. Letzberbringt man hierauf in eine mit Siebboden verschene Retorte, werwirmt und evacuirt wird. Nach Abstellung der Vacuumpa Prwird die Retorte stärker erhitzt und Luft unter den Siebbodet. Passen. Die Masse bekommt hierdurch die erforderliche Porositat. Opdassen. Die Masse bekommt hierdurch die erforderliche Porositat. Opdassen.

Herbert Mac Leod. Entwickelung von Chlor bei der lichitzung eines Gemisches von Kaliumchlorat und Manganspetoxyd. — Da gegen die vom Verfasser aufgestellte Austalt über die katalytische Wirkung des Braunsteins bei der Sauurstellung aus Kaliumchlorat Brunck! eingewendet hatte, das das dem Sauerstoff beigemengte Gas Ozon und nicht Chlor et hat der Verfasser es zur Befreiung von mit übergerissenem Chletkalium durch U-Röhren mit Glasperlen gefüllt geleitet, und ummoniakalischer Silbernstratlösung dennoch Chlor auffanget konnen, dessen Quantität so ziemlich der Alkalität des Retorterückstandes entsprach. Die Anwesenheit des Ozons hat er durch das Ausbleiben der Jodkaliumstärkereaction bewiesen, obwohl doch Chlor diese auch geben sollte.

D. R.-P. Nr. 74087. — *) Chem. Soc. J. 65, 202—205. — *) JB & 1889, S. 358. — *) JB, f. 1899, S. 288.

Max Eisig. Das Linienspectrum des Sauerstoffs'). — Der Verfasser hat das Linienspectrum vom Sauerstoff, den er durch Elektrolyse von mit Phosphorsäure angesäuertem, chemisch ganz remem Wasser dargestellt hatte, mit einem Rowland'schen Comavgitter auf farbenempfindliche Platten mit dem Eisenspectrum zusammen photographirt und mit einer Theilmaschine, welche statt des Reifserwerkes ein Mikroskop trug, auf der Platte ausgewerthet. Im die ultravioletten Strahlen mit zu photographiven, hat er die Getfsler'sche Rohre in der Form nach van Monckhoven mit einem auf dem dem Apparate zugekehrten Ende aufgekitteten beister aus Quarz verwendet.

B. Hasselberg. Leber das Linienspectrum des Sauerstoffs?).

Der Verfasser ist der Ansicht, daß die Arbeit von Eisig keinen bortschritt gegen die von Trowbridge und Hutchins darstellt. bemer zeigt er an dem Vergleich der Resultate von Eisig mit denen von Neovius, welche dieser in dem Stockholmer Laboraterum mit viel einfacheren Mitteln erreicht hat, daß die Anzenlang von Gittern bei lichtarmen Spectren, wie den Gasspectren, keinen Zweck hat.

r. Ib.

J. Jamssen. Sauerstoffspectrum bei höherer Temperatur; Erhatzen von Gasen auf elektrischem Wege 3. — Der Verfasser tat, um ein Vergleichsmaternal für die heißen Theile der Sonnen-almosphäre zu haben, Sauerstoft in einem Stahlrohre von 2,20 m latge, 6 cm äußerem und 3 cm innerem Durchmesser, welches mit Glas beziehentlich Quarzplatten verschlossen war, bis zur Weißstath erhitzt, indem er den elektrischen Strom durch eine im laneren der Röhre befindliche Platinspirale schickte. Der Sauerstoff war auch comprimirt, da die Spectraluntersuchungen der Sonnenatmosphäre eine größere Dichte des dort vorhandenen zuerstoffs erwarten lassen.

J. Janssen. Sauerstoffspectrum bei höherer Temperatur!). — ber Verfasser hat das Sauerstoffspectrum untersucht, welches et nach Passiren des Lichtes durch eine 10 m lange, mit Kupfer gefutterte und mit Sauerstoff gefüllte Stahlröhre, die durch 100 Flammen geheizt wurde, erhielt. Dasselbe war im Roth viel leuchtender und klarer als sonst. Mit dem in voriger Abhandlung beschriebenen elektrisch heizbaren Apparate erhielt er ein von dem gewohnlichen Sauerstoffspectrum nicht abweichendes Spectrum. Da hier nur Temperaturen bis zu 900° erreicht wurden, will der

^{&#}x27;) Ann. Phys. 51, 747—760. — ') Daselbst 52, 758—761. — ') Compt. rend. 118, 757—760. — ') Daselbst, S 1007—1009.

372 Ozon.

Verfasser durch geeignete Abäuderung der Spirale höhere Temeraturen zu erreichen suchen.

H. N. Warren. Eine verbesserte Form von Ozonapparates — Der Apparat besteht aus einer Anzahl 3 Fuß langer Geröhren von 1½ Zoll Durchmesser, welche durch engere kommit Korken vereinigt sind, so daß man einen Gasstrom duzbgehen lassen kann. Die Innenseite der Röhren ist schachbetartig mit Stanniol belegt und die Quadrate der einen Röhren immer durch Stanniolstreifen mit denen der nächsten verbunke. Die Außenseite ist mit den Polen eines Inductoriums — wie wicht angegeben — verbunden. Läßt man, während das Indutorium arbeitet, trockene Luft oder Sauerstoff durchströmen so soll das Ozonisirungsresultat ausgezeichnet sein, z. B. soll zweiten Falle ein Achtel Volumenabnahme eintreten.

E. Wiedemann und G. C. Schmidt. Ueber Bildung von Ozon 2). — Die Verfasser haben sich durch Anwendung ers Lecher'schen Drahtsystems davon überzeugt, daße Ozon sich beregelmäßigen Schwingungen leichter bildet, als bei unrechmäßigen.

Em. Schöne. Ueber das atmosphärische Ozon³). — Die N 22 enthält nur eine Druckfehlerberichtigung eines Referates. c. b.

Mailfort. Löslichkeit von Ozon 1). — Von der Loslichkeit des Ozons in Wasser hat sich der Verfasser beim Auffatz 2 dieses Gases über Wasser überzeugt. Er weist nach, daß solder nach Ozon riechendes Wasser alle Reactionen des Ozons zetz. B. Silber und Quecksilber oxydirt, aus den entsprechenden Sterlösungen Mangan- und Kobaltsuperoxyd niederschligt, mit Action Wasserstoffsuperoxyd giebt, alles unter der Voraussetzung, 125 genügend Ozon gelöst ist. Aus den Löslichkeitsbestimmungen ergiebt sich, daß Wasser aus dem Gasgemisch bei 760 mm Drick und 02 zwei Drittel, hei 120 die Hälfte des Volumens Ozon löstene Löslichkeit ist daher ungefähr 15 mal so groß als die 128 Sauerstoffs. Daher, meint der Verfasser, sei solches Wasser weit zur Desinfection brauchbar.

J. Peyrou. Zur Kenntnifs des atmosphärischen Ozons). — Die widersprechenden Resultate der zahlreichen Versuche verschiedener Forscher über den Einflufs der Vegetation auf de Ozonbildung in der Luft haben den Verfasser veranlufst, von

¹⁾ Chem. News 70, 41. 1) Ann. Phys. 53, 924—927. — 2) Zeitsobe anorg. Chem. 7, 49. — 4) Compt. rend. 119, 951—958. — 5) Daseibe S. 1206 1208.

Juli his zum October 700 Versuche mit Jodkaliumstärkepapier anzustellen, woraus er schliefst, daß die Vegetation die Bläuung von Jodstärkepapier fördert, während er dahingestellt sein läfst, ob dies eine Wirkung ausschliefslich des Ozons ist. v. Lb.

F. Kohlrausch u. Ad. Heydweiller. Ueber reines Wasser).

— Die Vorfasser haben die Leitfähigkeit von Wasser, welches im Vacuum direct in das Bestimmungsgefäls destillirt wurde, bestimmt. Das Gefäls hatte vorher lange mit Wasser gestanden, so daß die Löslichkeit des Glases fast unmerklich geworden war. Die Schwefelsäure im Vacuumgefäls war durch mehrtigiges Evacuiren von Gas befreit. Die Verbindungen des Apparates waren Kahlbaum'sche Quecksilberverschlüsse. Das Wasser ist neben sonstiger sorgfältiger Reinigung auch noch durch Ausfrieren gereinigt. Es wurde gefunden in diesem reinsten Wasser:

fur t = 0° 18° 25° 34° 50° fur k . 10° . . = 0.014 0.040 0.058 0.039 0.176 v. Lb.

A. Bartoli und E. Stracciati. Die Veränderungen in der specifischen Wärme des Wassers zwischen 0 und 22° 2). — Die Verfasser haben 1. durch Eintauchen von auf 100° erwärmten Metallkugeln, 2. durch Zufügen von Wasser von 0° oder 100° zum Calorimeterwasser, und 3. durch Zubringen von Wasser von Zimmertemperatur in wärmeres oder kälteres Calorimeterwasser die specifische Wärme des Wassers zwischen 0 und † 32° bestimmt. Die Mittelwerthe zeigen für den Werth 1,006630 für 0° ein Minimum von 0,999439 bei 20°.

A. Bartoli und E. Stracciati. Specifische Wärme des Wassers unter constantem Volumen 3). — Zwischen 0 und 35° ist die Abnahme der specifischen Wärme bei constantem Volumen im Gegensatze zu der bei constantem Druck bis 35° noch nicht zu einem Minimum gediehen. — v. Lb.

Desmond Fitzgerald und William E. Fofs. Die Farbe des Wassers!). — Der wesentliche Inhalt der Arbeit ist die Beschreibung eines neuen Colormeters, welcher bei den Wasserwerken von Boston verwendet wird, um den Grad der Färbung des Wassers durch Verunreinigungen zu bestimmen.

Karl Grofsmann und Joseph Lomas. Ueber hohle pyramidale Eiskrystalle 5). — Es werden mehrere natürliche Vor-

Zeitschr. physik. Chem. 14, 317—330; Ann. Phys. 53, 210—253.
 Gazz. chim. ital. 24, II, 145—152.
 Dasellet, S 152—155.
 J. Frankl. Inst. 148, 402—412.
 Proc. Roy. Soc. 55, 113.

kommnisse der Krystallisation von Wasser in hohlen hexagones Pyramiden augeführt. c. lb

A. C. Christomanos. Künstliches Eist). — Der Verfasst hat Eis der Athener Wasserleitung rasch gefrieren lassen ab dann noch auf -12° gekühlt. Dieses Eis bestand dann aus ein kharen Hülle und einem trüben Kern. Die klare Hülle enternungemein wenig Salze und fast gar keine organische Substanden beite hatte sich alles in dem trüben Kerne angereichert. In hygienischer Beziehung ist daher die klare Schicht werthvoller und sie sollte nach der Meinung des Verfassers aussehließliche Speisezwecken benutzt werden. Ferner schlagt er vor, daß mach geringer Menge vorhandene Bacterien durch mehrfaches Aufrieren in dem trüben Kerne anreichern sollte.

A. Goldberg. Chemische Untersuchung von schleim zu Wässern, welche aus destillirtem Wässer entständen sind zu Der Verfasser hat ein destillirtes Wässer, welches beim Aufbewahren in verspundeten Fässern schleimig geworden war, teledem es noch wässerklar aussah, und welches durch Jahre langstehen unter Bildung von Buttersäure und Essigsaure und gleichzeitiger Trübung wieder dünnflüssiger wurde, untersucht, ein für die Erscheinung eine betriedigende Erklärung zu inder O. E. R. Zimmermann fand in diesem Wässer bei der baetenlogischen Untersuchung nur eine Baeiltenart, Baeiltus mucoste

Konrad Natterer, Chemische Untersuchungen im ostleben Mittelmeer, IV. Reise S. M. Schiff "Pola" im Jahre 1893 [Schiffsbericht] 3). — Die Oberflächenbewegungen im Mittelmeere habeihre Ursache in Tiefenbewegungen, welche, wie der Verfasse früher gezeigt hat, ans der Vertheilung der salpetrigen Saue, des Broms und Jods hervorgehen. Carpenter hat gezeigt den meht, wie Wollaston memt, eine Anreicherung von Salz in der Tiefen des Mittelmeeres stattfindet. Der Verfasser wendet sei gigen die Ansicht Carpenter's, daß die Zusammensetzung des Wassers constant sei und erklärt sie durch falsche Schopfmethoden bei der Untersuchung. Das Thierleben in den Tiefen soll in Gegentheil schon ein Beweis für solche Strömungen sein. Der Kohlensäuregehalt in den Tiefen ist kein besonders hoher. Der Samerstoffgehalt ist in allen Tiefen der gleiche. Im Aegäischen Meere fehlt die salpetrige Säure, was auf die geringe Tiefe und

¹) Ber. 27, 3431—3437. — ³) Chem. Centr. 65, I. 390. — ³) Monst-h₂ Chem. 15, 530 -604

die Bodengestalt des Grundes, welche eine Durchmischung verhindert, geschoben wird. Jedoch in der Enge zwischen Rhodos und Asien enthält das Oberflächenwasser so viel salpetrige Saure, wie sonst nur Tiefenwasser. Dies zeigt ein Emporsteigen von Tiefenwasser an dieser Stelle an. An einzelnen Stellen des Meeresbodens finden sich Schlammschichten oder auch Steinkrusten, welche Füllungen anorganischer Stoffe durch die Zersetzungsproducte organischer Stoffe, d. h. Ammoniak und Kohlensäure, darstellen. Wenn an einer Stelle eine Verarmung an den Fällungsmitteln eintritt, so losen sich diese Krusten theilweise wieder auf, wie die Reste solcher Steinkrusten, welche der Verfasser gefunden hat, beweisen. Da die Zersetzung der organischen Substanz meist auf dem Meeresboden stattfindet, so sollte man freie Kohlensäure im Tiefenwasser erwarten. Das Nichtvorhandensem derselben wird von dem Verfasser durch die gleichzeitige Ammonjakentwickelung und die Bildung von Bicarbonaten des Calciums und Magnesiums erklärt. Dann entwickelt der Verfasser eine Hypothese, welche etwa besagt, daß ein Theil des Wassers von dem Meeresboden aufgesaugt wird und vermöge der Capillarität in den Continenten wieder aufsteigt, wodurch eine Ablagerung der am Meeresboden gelosten Stoffe auf dem Festlande möglich sein soll. Diese Ansicht stützt er durch die Analysen zweier Quellwässer der Insel Cerigo.

A. De le becque. Veränderlichkeit in der Zusammensetzung von Seewässern mit der Tiefe und der Jahreszeit⁴). — Von den Wassern sechs verschiedener Alpenseen hat der Verfasser Rückstandsbestimmungen ausgeführt, und zwar von Wasser aus verschiedener Tiefe und zu verschiedenen Jahreszeiten geschöpft, die ihn zu folgenden Schlüssen bestimmen: 1. Die Entkalkung durch die Organismen bewirkt, dafs im Sommer in den Seen der Voralpen und des Jura der Verdampfungsrückstand des Wassers geringer ist an der Oberfläche als in der Tiefe; 2. da sieh das Oberflächenwasser mit dem der Tiefe nicht mischt, hat das Wasser des Ausflusses die Zusammensetzung von Oberflächenwasser; 3. im Herbst wird durch die Abkuhlung der Oberfläche eine Durchmischung erzielt; 4. der Magnesiumgehalt ist stets in allen Tiefen derselbe.

P. L. Aslanoglou. Die Bedeutung der Nitrite in Trinkwassern²). — Die Abhandlung ist nur eine Zusammenstellung und bringt nichts Neues. v. Lb.

¹⁾ Compt. rend. 118, 612-615. - 1) them. News 70, 236-238.

Melchior Kubli. Ueber Trinkwasser und seine Veruntengungen 1. — Die Abhandlung bringt ein Beispiel, wie in den Casernoment des 47. Ukrainischen Infanterieregiments das ursprüchlich sehr gute Brunnenwasser durch unzweckmißige Anlage bei Senkgruben völlig unbrauchbar wurde. Es wurde ferner en blider Verunreinigung von Trinkwasser in tiefen Brunnen datieine in der Nähe betindliche Zuckerfabrik klurgelegt. Als Beisel dafür, daß obigen Verunreinigungen auch Toxine beigemußsein können, wird eine Massenerkrankung von Soldaten an Cholema, welche jedesmal in der Garnison in der Nähe der Zuckertabrik nach starkem Regen auftrat, angeführt. Es werden ferner betründe aufgeführt, weshalb das Wasser des Dniepr ungemebbar ist. Das Dnieprwasser und das Seewasser beim Dorfe Bjestrodka wird besprochen. Der Verfasser hält alles Oberthaten wasser für unbrauchbar als Trinkwasser.

R. Hefelmann. I eber Aetzkalk enthaltendes Brunnenwassell.

— Ein Brunnen, der mit Cementsteinen ausgemauert war, liebete Wasser, das zu verschiedenen Zeiten bis 707 mg freien Aetzkalk im Liter enthielt. Noch nach Monaten gaben 10 g dieser Stand an 1 Liter Wasser 56 mg CaO ab. Ein acht Tage alter Monatement gab dagegen pro 10 g nur 20 mg CaO ab. Schlicht serbundene Cementsteine, welche dauernd oder doch lange Zeit freit Aetzkalk an Wasser abgeben, sind von der Verwendung zum Manauern von Brunnenschächten auszuschließen, da istzaklklalk. Wasser für alle praktischen Zwecke unbrauchbar ist.

H. Beckurts. I eber die Veränderungen, welche das Wasset der Oker und Aller durch die Abwässer der Chlorkahumfabek der Gewerkschaft Thiederhall erleidet. — Aus einer groten Reihe von Analysen ergiebt sich, daß im Okerwasser dadurch, die Gewerkschaft Thiederhall die Endlaugen ihrer Kalifabrik üdie Oker leitet, eine Zunahme der Mineralsubstanzen, nament des Gehaltes an Chloriden, Magnesiumsalzen und demgemaß sich an Härte statthat. Diese Zunahme ist jedoch bereits nach bei Entfernung von der Einlaufstelle sehon wesentlich geringer, die rechnungsmäßig sein müßte, und nach etwa 20 km hat en derartige Abnahme der Mineralsubstanz stattgefunden, daß dinormale Zusammensetzung nahezu wieder erreicht war. Hierm in Uebereinstimmung konnte eine Veränderung des Allerwasse überhaupt meht nachgewiesen werden. Die der Oker zugeführte

¹⁾ Russ. Zeitschr. Pharm. 33. 545-548, 561-564, 577-580, 593-69 - 1) Pharm. Centr.-H. 35, 313-314. - 1) Arch. Pharm. 232, 387-408.

Salze der Endlaugen werden durch die in denselben gelösten und suspendirten Substanzen unter Bildung unlöslicher Verbindungen niedergeschlagen. Op.

W. C. Young. Die natürliche Verminderung der gelösten organischen Substanz im Flußwasser. — Die Thatsache, daßs Flüsse, welche durch Abwässer stark mit organischer Substanz und Schwefeleisen verunreinigt sind, zuerst nach Schwefelwasserstoff riechen, diesen Geruch aber bald verlieren, veranlaßt den Verfasser, anzunehmen, daß der Schwefelwasserstoff im fließenden Wasser sich oxydirt, und zu untersuchen, ob der Zutritt der Luft gleichfalls eine Oxydation der organischen Materie bewirkt. Er findet, daß der Einfluß der Luft ohne Wirkung ist, daß aber die Bildung von Algen die Menge der im Wasser gelösten Substanz stark vermindert.

Th. Bokorny. Chemisch-physiologische Beiträge zur Frage der Selbstreinigung der Flüsse?). — Der Verfasser hat zur Untersuchung, inwieweit die grünen Pflanzen an der Beseitigung gelöster organischer Substanzen aus den Flußwässern betheiligt sind, die Ernährung von Algen studirt, welche zuvor stärkefrei gemacht waren, und zwar durch Stoffe, welche bei der Fänlnifs auftreten. Dabei wurde die Verminderung der organischen Substanz in Lösung, die Stärkebildung in den Algen und die Zunahme der Trockensubstanz als Erkennungsmerkmale benutzt. Kohlensäure wurde ausgeschlossen und die vermittelnde Wirkung der Bacterien wurde durch niedere Temperatur, 5 bis 8°, verhindert. Im Gegensatz zu Paraaldchyd geben ein positives Resultat: Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Baldriansäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Asparaginsäure. Die Alkohole dagegen nährten nicht. Freie Weinsäure 3) tödtete die Algen ab, dagegen nährte Calciumbitartrat. Ebenso verliefen die Versuche mit malonsaurem Kalk, Aepfelsäure und äpfelsaurem Kalk. Auch Zucker, Harnstoff, Glycocoll, Lencin, Kreatin, Hydantoin, Urethan u. s. w. nähren durch ihren Kohlenstoff unter Stärkebildung in den Algen, Trimethylamin jedoch nicht. Tyrosin wird aufgenommen. I'henylessigsaure, Hydrozimmtsäure, Indol, Skatol tödten die Algen. Pepton ist ein sehr guter Nährstoff. Carbolsaure, Chinasaure, Methyloxychinizin, Anilin, Pyridin und Antipyrin sind Gifte für die Algen. Für diese Ernährungsversuche erwies sich die Anwesenheit von Kalium und Belichtung als unerläßlich. Bei Diatomeen) erwiesen

Chem. Soc. Ind. J. 13, 318-322.
 Chemikerzeit. 18, 21-22.
 Daselbst 18, I, 34-36.
 Daselbst, S. 53.

sich Glycocoll, Milchsäure, Buttersäure, Asparaginsaure, Citrosesäure, Bernsteinsaure, Essigsäure und Harnstoff als Nahrungsmute. Ferner werden die Versuche verschiedener Autoren über die State welche den Phanerogamen als Nahrung dienen konnen, anzeistz Zum Schlufs werden noch einige Versuche verschiedener Autoremit höheren Pflanzen angeführt. Alles dies führt den Verfasst schliefslich zu der Ansicht, daß es kein besseres Reimgungsmuten die Flüsse giebt als Wasserpflanzen.

Duclaux. Die Selbstreinigung der Flüsse. Eine kritisch-Uebersicht²). — Nach dem Verfasser kommen für die Selbstreigung der Flüsse in Betracht Sedimentirung, Verdunnung er Oxydation und besonders die Thätigkeit der Mikroorganiste. Der Verfasser bezeichnet als gereinigtes Fluswasser ein solche welches durch die Thätigkeit der Mikroorganismen so arm & löslicher organischer Substanz geworden ist, dass nur noch Disteneen und Algen darin fortkommen.

Duclaux. Ueber die Selbstreinigung der Flüsse. Kritische Revue³). Der Verfasser tadelt P. Frankland und Marsual Ward⁴), daß sie ihre an der Themse gewonnenen Resultate older Weiteres verallgemeinern wollen, und bespricht dann die Arbeitel von Buchaer () und Richardson ().

Th. Köhn. Ueber die Untersuchungsmethoden zur Festellung der Selbstreinigung der Flüsse?). — Der Verfasser halt auf Grund seiner Erfahrungen bei der Untersuchung des Sprewassers in Charlottenburg für Untersuchung über die Selbstreidigung der Flüsse für nothwendig anzugeben: 1. Datum, Witterungung der Flüsse für nothwendig anzugeben: 1. Datum, Witterungungabe des Tages und der vorhergehenden Tage, Wassertempetatus, Lufttemperatur, Stromgeschwindigkeit, Wassermenge pro Queschnitt, Strombreite und Tiefe; 2. bezüglich der Untersuchung Trockenrückstand, organische Substanz, Chlor, Salpetersaure. Ammoniak und Keime, einheitliche Darstellung, kein Wechsel des Untersuchenden; 3. es sollen mehrere Proben in gleicher Schichtelhöhe in einem Profil entnommen werden: 4. alle besondere Nebenumstande mussen angeführt werden.

Moritz Traube. Einfaches Verfahren, Wasser in großen Mengen konnfrei zu machen '). — Der Verfasser will bacterenhaltiges Wasser durch Zusatz von Chlorkalk, 4,3 mg auf den Liter.

¹⁾ Chemikerzeit. 18, 70. - *) Ann. Inst. Pasteur 8, 117-127. Res. Chem. Centr. 65, I, 783-784. - *) Ann. Inst. Pasteur 8, 178-186. Chem. Centr. 65, I, 1007 - *) Proc. Roy. Suc. 33. - *) JB. f. 1892. S. 2286. - *) JB. f. 1893. S. 1004. - *) Hyg. Rindsch. 4, 25-28. Ref. Chem. Centr. 65, I, 913. - *) Zeitschr. Hyg. 16, 149-150; Ref.; Chem. Centr. 65, I, 688.

und Unschädlichmachung des Ueberschusses durch Natriumsulfit, dessen Ueberschufs wiederum durch den in Wasser vorhandenen Sauerstoff in Sulfat verwandelt werden soll, geniefsbar machen. v. Lb.

C. Prefke. Ueber die Betriebsführung von Sandfiltern auf Grundlage der zur Zeit gültigen sanitätspolizeilichen Vorschriften¹).

Der Verfasser bespricht die Stralauer Filterwerke und hebt hervor, das neben der Verlangsamung der Filtrirgeschwindigkeit das Ablaufenlassen vor Beginn einer neuen Periode und das Bedecken der Sandschichten mit retentionsfähigen Schlammdecken oder Sedimenten, wie Lehm, von größter Wichtigkeit ist. v. Lb.

H. von der Linde und Ch. Hefs. Verfahren. Wasser mittelst Zinnoxyd zu reinigen?). — Sofern das Wasser mit leicht oxydirbaren Substanzen verunreinigt ist, läfst es sich von ihnen dadurch vollständig befreien, daß man es durch Filtermaterialien filtrirt, die mit Zinnoxyd imprägnirt sind.

R. Jones. Die Reinigung des Dampfkesselspeisewassers 3). Der Verfasser, welcher seine Versuche am Altonaer Elbwasser gemacht hat, will im Folgenden nur für diesen Specialfall Gültiges behaupten. Aetzkalk und Aetznatron sind nur bei standiger Controle durch einen Chemiker branchbar. Häutiges Abblasen ist wegen der Verminderung der Gefahr sehr zu empfehlen. Von dem jeweiligen Concentrationsgrade kann man sich durch die Chlorbestimmung ein Bild machen, da das Chlor erfahrungsgemäß 30 his 40 Proc. der gelösten Salze ausmacht. Das Verfahren, die Biearbonate durch Kalk und Baryt zu entfernen, will der Verfasser für das Elbwasser so abgeündert wissen, daß der Baryt durch Natronhydrat ersetzt werden soll.

H. Schreib. Abwässerreinigung 4). — Der Verfasser hat sich künstliche Mischungen hergestellt, welche Abwässer von hestimmtem Gehalt an verunreinigenden organischen Substanzen darstellten. Diese hat er mit Kalk gereinigt und festgestellt, dafs die Behauptung, durch dieses Reinigungsverfahren werde der Gehalt an losheher organischer Substanz erhöht, unrichtig ist. Die von anderer Seite erhaltenen gegentheiligen Resultate rühren von falscher Probenahme und unzweckmaßiger Ausführung der Analyse her. Jedenfalls ist der Verfasser der Ansieht, dafs der Nutzen einer der Reinigung mit Kalk vorangehenden Filtration nicht den aufzuwendenden Kosten entspricht.

Zeitschr. Hyg. 16, 151 188. Ref.: Chem. Centr 65, I, 782-788.
 D. R.-P. Ni, 73078.
 Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 75-79.
 Daselbst, S. 233-236.

W. Navlor. Vergleich der Resultate einiger modene Systeme der Abwässerbehandlung 1). - Der Verfasser halt m Unschädlichmachung von Abwässern diejenigen Processe für ageeignet, welche ohne Verminderung der organischen Substadie Tödtung der Bacterien bezwecken, da eine Neuinfection on einen günstigen Nährhoden findet. Der Aminprocefs, weise durch Finwirkung von Kalk auf Häringslake ein als Aminol bezeichnetes desinficirendes Amingemisch erzeugt, der Bacillitutore bei dem Dämpfe von Phenol, Cresylsäure und Harzol eingeles werden, der Hermiteprocefs, in welchem elektrolysirtes Seemant beigemischt wird, sind solche Processe. Besser ist das Elektlysiren mit hoher Spannung, da es die organische Substanz vemindert. Es ist aber zu kostspielig. Die Oxydation mit Fallousmitteln, wie Ferrisalz, ist noch nicht sehr wirksam. Von den Filtrationsmethoden wurde nur die Polaritmethode gepruft al gut befunden, während es bei der Filtration mit poroser Kohe und mit Bell's Magneton der Umstände halber nicht ausgetatt werden konnte. Die starke Oxydation bei diesem Processe auf den hulserst feinen, Sauerstoff enthaltenden Poren zugeschriebe Bei der Filtration durch natürliche Filtermaterialien kommtes auf die örthehe Beschaffenheit an. Berieseln von Koks olt Müllverbrennungsrückständen ist ganz zwecklos. Es folgt in Discussion über Naylor's Vortrag; sie läfst sich gekurzt a. ! wiedergeben.

A. Bach. Ueber die Herkunft des Wasserstoffenperoxyds det atmosphärischen Luft und der atmosphärischen Niederschäzeh — Der Verfasser beruft sich auf frühere Arbeiten von dan selbst) und von Schöne 1), indem er die Behauptung aufstellt dafs Wasser und Luft im Sonnenlicht Ueberkohlensaure und Formaldehyd bilde, die Ueberkohlensaure zerfalle dann wiede in Wasserstoffsuperoxyd und Kohlensäure, so dafs schließelt Formaldehyd und Wasserstoffsuperoxyd gebildet wird. Namenthan aus dem Umstande, dafs eine mit Kohlensaure gesättigte Losaug von Diathylanilin mit Uranacetat im Sonnenlicht Hexaathyltisamidetriphenylearbinol bildet, schließt der Verfasser, dafs dabei Formaldehyd und ein Oxydationsmittel, also Wasserstoffsuperoxyd gebildet worden sei. Die Reaction trut auch micht im Dunkeln ein. Um Ueberkohlensaure darzustellen, wird durch Wasser mit Baryumsuperoxyd Kohlensaure geleitet, nach einer bis zwei Stunden wird

¹⁾ Chem. Soc. Ind. J. 13, 340-345, 608-610. — 1) Ber. 27, 340-344, Monit. scientif. 43, 241. — 1) JB. f. 1893, S. 395. — 1) Daselbst, S. 296.

mit Acther ausgeschüttelt, Sodalösung zu dem Actherauszug gesetzt, worauf sich perlmutterglänzende, Sauerstoff entwickelnde Blättchen abscheiden. Bei allen Operationen wird gekühlt. Ob diese Blättchen nicht vielleicht ein Gemisch von Carbonat und Natriumsuperoxyd sind, soll noch geprüft werden.

Em. Schöne. Veher den Nachweis des Wasserstoffsuperoxyds in der atmosphärischen Luft und den atmosphärischen Niederschlägen 1). - Der Verfasser wendet sich gegen die Ansicht von L. Hosvay de N. Hosva, welcher das Vorkommen von Wasserstoffsuperoxyd und Ozon in der Luft lengnet und die Reactionen durch salvetrige Säure erklären will. Im Gegensatz zu diesem findet zunächst der Verfasser die Empfindlichkeitsgrenze der Griefs'schen Reaction auf salpetriger Säure zwischen 1 10° und 1 10°, anstatt bei 1 1013. Der Verfasser bestreitet dann, dals Thalliumpapier ein charakteristisches Reagens auf Ozon sei. Ebenso ist Jodkaljumstärke ohne Eisenvitriol nicht ohne Weiteres zum Nachweis von Ozon zu brauchen, sondern nur bei Abwesenheit von Ozon und salpetriger Säure. Der Einwand gegen die Reaction unter Zusatz von Eisenvitriol ist experimentell von Hosva nicht begründet. Von der Guajakdiastasereaction hat nach dem Verfasser sein Gegner eine vollkommen ungenügende Kenntnifs. Die Reagentien, Titansäure in concentrirter Schwefelsäure gelöst oder Chromsäurcäther, sind nicht empfindlich genug für die Versuche von Ilosva. Das Argument, dass man keine natürlichen Bildungsprocesse für Ozon oder Wasserstoffsuncroxyd kenne, wird auch zurückgewiesen. Hosya's Versuche mit der Luft von Budapest sind ganz unzureichend. Deshalb hält der Verfasser seine Behauptung, dass Wasserstoffsuperoxyd in der Atmosphäre existirt, aufrecht.

L. Hosvay de Nagy Hosva. Das in der Luft und den atmosphärischen Niederschlägen vorkommende Wasserstoffsuper-oxyd²). — Der Verfasser wendet sich gegen eine Kritik seiner Arbeiten durch Schöne, welche das Vorkommen von Wasserstoffsuperoxyd in der Luft für unbestreitbar hält. Der Verfasser halt es dagegen für moglich, daß die Reactionen durch Stickoxyde herbeigeführt werden.

Em. Schöne. Zur Frage über das atmosphärische Wasserstoff-uperoxyd⁴). Der Verfasser behauptet im Gegensatz zu de Nagy Ilosva, dafs N₂O₄ nicht die Reactionen des Wasserstoff-

¹⁾ Zeitschr. unal. (hem. 33. 137-184. - *) Ber. 27, 920-925. 2) Ber. 27, 1233-1235; Monit. scientif. 44, 753.

superoxyds hervorbringt, erklärt sich aber zu dem Zugest. Ide. bereit, dass neben dem Superoxyd des Wasserstoffs solche un nischer Radicale in der Luft vorhanden sein konnen. v. Li

A. Bach. Veber die Gegenwart des Wasserstoffsuperont in den grünen Pilanzen 1). - Der Verfasser hat früher angegeber daß sich in den grünen Pflanzentheilen im Sonnenheht 145 Formaldehyd eine oxydirende Substanz findet, die er für Wasse stoffsuperoxyd ansah. Er hat nun gepruft, ob der Nachweide Wasserstoffsuperoxyds in den Ptlanzen sich mit Sicherheit fales lasse. Das ist nicht der Fall. Das Wurster'sche Reagens der methyl-p-phenylendiamin) und Guaiaktinctur in Gegenwart ou Diastase sind zu empfindlich und werden unter Umständen auf durch atmosphärischen Sauerstoff gefarbt. Die Reaction wi Titansaure-Schwefelsäure giebt außer dem Wasserstoffsmer ald auch das in den Pflanzenauszügen nie fehlende Tannin. be-Gleiche gilt vom Uranylacetat in Gegenwart von freier besigsant: es reagirt auch noch auf Albumin. Die Reactionen mit Jakaliumstärke in Gegenwart von etwas Ferrosulfat und mit Chrzsäure in Gogenwart von Aether bleiben aus. Da aber die orsnischen Stoffe der Blattauszüge auch bei Zusatz von Wassersteisuperoxyd diese Reactionen hemmen, ist es ebenso wenng modich. das Vorkommen von Wasserstoffsuperoxyd in den Pflanzen u bestreiten wie es zu behaupten.

A. Bach. Neues Reageus zum Nachweis von Wasserstoffsuperavol in grünen Pflanzen?). — Wenn man eine Lösung von 0,03 g.K. Kambbichromat im Liter Wasser mit fünf Tropfen Amhn und verdunder freier Säure, am besten Oxalsäure, versetzt, so tritt an sich Obdation erst nach Stunden bemerkbar ein, während mit Wassersell superoxyd schon nach 10 bis 30 Minuten Violettfärbung einnut. Die Empfindlichkeit soll bis zu 0,00072 g. Wasserstoffsuperoxyd und Liter gehen. Die Anwesenheit von Tannin schadet der Empfindlichkeit. Andere oxydirende Mittel sind ohne Einflufs auf das Reageus. Zum Zwecke der Prüfung bringt man 5 ccm der Lösung mit 5 ccm der zu untersuchenden Lösung und einem Tropfen 5 proc. Oxalsäurelösung zusammen. Von 25 untersuchten Pflanzen zeigten 18 Wasserstoffsuperoxyd, bei 2 war es zweifelhaft und bei 5 war kein Wasserstoffsuperoxyd vorhanden.

H. Nordlinger. Zersetzung von Jodkaliumlösung 3). - Werden

Compt. rend. 119, 286-288; Monit. scientif. 44, 572-576. JB. (1893, S. 395. - *) Compt. rend. 119, 1215-1221. - *) Pharm. Centr. II. 35, 730; Ref.: Chem. Centr. 66, J, 258.

wind lürnifsgetränkte oder gestrichene Flächen (z. B. Papier etc.)

nach dem Trocknen mit wässeriger Jodkaliumlösung benetzt, so

entstehen in Folge Jodabscheidung zuerst helle, dann immer

hunkler werdende Flecke. Diese Reaction rührt von Wasserstoff
uperoxyd her, das sich bei der langsamen Oxydation des Firnisses

bildet, und das nicht nur temporar, sondern noch nach Jahren

in der angegebenen Weise aufzutinden ist.

H2.

Halogene.

Bohuslav Brauner. Fluoplumbate und freies Fluor 1). -Verlasser ist es gelungen, ein Salz in reinem Zustande darzustellen, welches als das erste Glied der Reihe der Fluoplumbate. d. h. der Derivate einer Ortho-Fluorbleisäure, H. PbF., anzusehen ist. Es ist dies das Trikalium-Monohydro-orthoplumbat: 3 KF HF.PhF. Verfasser giebt zur Darstellung des remen Salzes drei Methoden an: 1. Behandeln des frisch gefällten Oxydes Ph.O. 3 H.O?) mit einem Gemisch von saurem Kaliumfluorid und wassenger Flufssäure und Trennen des entstandenen Fluoplumbats von dem gleichzeitig gebildeten Bleidifluorid durch Auflösen in Flussaure. 2. Langsames Emtragen eines im Silbertiegel geschnolzenen, mit Wasser durchgeweichten Gemisches von 1 Thl. PhO, and 3 Thla. KOH in einen großen Ueberschuß von reiner, starker Flufssäure. Das gegen Ende der Reaction sich abscheidende Blodoxyd wird abfiltrirt und die Lösung durch freiwilliges Verdamplen in einem guten Luftstrome zur Krystallisation gebracht. 5. Losen von 3 Mol. KF.HF in überschüssiger Flufssäure und Zufügen von 1 Mol. Bleitetraacetat. Die Krystallisation des Salzes zechicht wie bei 2. Die Analyse des Salzes, welche sehr ausführlich im Original behandelt ist, ergab obige Zusammensetzung. Es ist mit dem von Marignac dargestellten entsprechenden Salz des vierwerthigen Zinns 3KF. HF. Sn [,4) isomorph. Es ist bestandig in trockener Luft, wird aber durch Wasser zersetzt nach der Gleichung: 3 KF. HF. PbF₄ + u H₂O = PbO₃H₂ + 3 KF. HF - 3 HF + (n - 3) H, O. Ein Veberschufs von Wasser scheint zur Zersetzung nöthig zu sein. Beim Erhitzen des Salzes in Platinrohr wird, noch bevor das Platin glubend wird, Fluor entwickelt, welches durch Jodkaliumstarkepapier oder nach dem

^{&#}x27;) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 1-12; Chem. Soc. J. 65, 398-402

*) Verfasser hat dieses Hydrat 1881 dargestellt und 1885 austuhrlich beschrieben: Sitzungsber. konigt bohm. Ges. d. Wiss. 1885, S. 295, 299,
*) Gmedin-Kraut's Handbuch.

Moissan'schen Verfahren nachgewiesen wurde, nach webien Silicium in einer Fluoratmosphäre unter Zischen, oft unter eussionsartiger Verpuffung verbrennt. Behandelt man das Ihrplumbat mit kalter concentrirter Schwefelsäure, so entsteht unter Verfasser neben Flufssäure und saurem Kaliumsulfat Bleutzsfluorid, PhF4. Verfasser kommt zum Schluß auf die Driesbestimmungen des Fluors von Moissan und glaubt aus dest schließen zu können, daß die freien Fluormoleküle F2 therwise in F4 dissociirt sind, und daß bei hoberer Temperatur die besociation eine noch weiter gehende ist, da Fluor dann selbst Famangreift.

R. Metzner. Verhindung von Fluerwasserstoff mit Wasser. — Läfst man in wasserfreie Flufssäure langsam Wasser zefliefsen, so erhält man, wenn man zu einer Concentration v. 52 Proc. gelangt, bei einer Temperatur von 45° eine krystallnische Ausscheidung. Die Analyse der Krystalle ergab 52,3 Proc. Flufssäure und 47,7 Proc. Wasser. Es entspricht diese 79-sammensetzung dem Hydrat HF. H₂O. Versuche, andere Hydrat durch Abkühlen verschieden concentrirter wässeriger Flufssorslösungen zu erhalten, schlugen fehl und Verfasser kommt 20 dem Resultat, daß nur dieses eine Hydrat mit 1 Mol. Wassexistirt.

C. Poulenc. Untersuchung der wasserfreien krystellisates Fluoride 2). — In der ausführlichen Arbeit werden die 1ste stellungsmethoden und Eigenschaften von Metallthuoriden beschrieben. Von bisher unbekannten Salzen seien ewihnt. 1d. SrF₂, ZnF₂, CdF₂, NiF₂, CoF₂, FeF₂, Fe₂F₃, CrF₂, Cr₂F₄, CuF₄, NiF₂, 2 KF, CoF₂, 2 KF, ZnF₂, 2 KF, CdF₂, 2 KF, NiI, 2 NH₄F, CoF₂, 2 NH₄F, ZnF₂, 2 NH₄F, CdF₂, 2 NH₄F, FeF₂, 4 ll₄O, Cl₂F₆, 7 H₂O.

S. Gabriel. Zur Frage über den Fluorgehalt der Knochen und Zähne (). — Der Verfasser führt bezüglich eines Angriffes von Wrampelmeyer () auf seine vorläunge Mittheilung () seine alle Streitfragen erschöpfende ausführliche Arbeit in der Zeitschrift für physiologische Chemie () an.

C. Binz. Zur pharmakologischen Kenntnifs der Halogene ...

- Jodide werden durch Kohlensäure so gelockert, daß school

¹⁾ Compt. rend. 119, 682—684. — *) Ann. chim. phys. {7} 2, 5-77 — *) Zeitschr. and Chem. 33, 53-54 — *) Daselbet 32, 550. — *) JB. f. 1893. S. 2624 — *) JB. f. 1893. S. 355. — *) Arch. exp. Pathol. u. Pharmak. 34, 185—207, Ref.: Chem. Centr. 65, H, 924.

Luftsauerstoff Jod entbindet. In alkalischen Lösungen — besonders in einem Ueberschufs von Alkali — kann Jod tagelang ungebunden bleiben. In einer Lösung von Natriumbicarbonat und Huhnereiweifs wird Chlor nur allmählich gebunden. Natriumhypochlorit lähmt das Großhirn und das Athmungscentrum; gleich den Chloraten greift es Blut und Nieren an. Die Lähmung der Nervencentren ist hiervon unabhängig. Hexachlorkohlenstoff und Tetrabromkohlenstoff sind chloroformartige Narcotica. Hz.

- F. A. Gooch und D. Albert Kreider. Darstellung von Chlor für Laboratoriumszwecke 1). - Die Entstehung von Chlor bei der Einwirkung von Salzsäure auf Kaliumchlorat ist zuerst von l'ebali) nachgewiesen worden. Schacherl hat später:) gefunden, dass die größte Ausbeute an Chlor erzielt werden könne bei allmählichem Zuflufs einer Chloratlösung zu heißer, starker Salzsiure. Bei Anwendung geringerer Concentrationen und tieferen Temperaturen ist das entstehende Gas durch mehr oder weniger grofse Mengen Chlordioxyd verunreinigt. Verfasser haben nun nochmals die günstigsten Versuchsbedingungen untersucht und construiren auf Grund ihrer Resultate einen einfachen, gut arbeitenden, leicht herstellbaren Entwickelungsapparat. In ein in der Mitte verjüngtes Reagensrohr, in dessen oberem Theile sich das Chlorat befindet, reicht bis auf den Boden durch einen durchbohrten Kork eine Trichterröhre zum Einbringen der Salzsäure. Das entwickelte Gas entweicht durch einen seitlichen Rohransatz mit Glashahn. Das ganze Reagensrohr steht in einem passenden Erlenmever, der mit heißem Wasser gefüllt ist. Da bei Auwendung von halbeoncentrirter Säure und einer Temperatur von 80 bis 81° die Ausbeute an Chlor nur 81,6 bis 84 Proc. beträgt, leiten Verfasser zur Zersetzung des mitgehildeten Chlordioxyds das Gasgemisch durch heifsgesättigte, concentrirte, salzsaure Manganchlorürlösung und erreichen so bei langsamem Gasstrome eine Ausbeute von 97 Proc. Chlor. Zur Gewinnung von absolut chlordioxydfreiem Chlor empfehlen Verfasser das Durchleiten des Gasgemisches durch ein mit Ashest gefülltes und mit einem Bunsenbrenner erhitztes Glasrohr, wodurch die Zersetzung des Chlordioxyds in Chlor und Sauerstoff leicht erreicht wird. Der Apparat, auf diese Weise gehandhabt, liefert aus 1 g Chlorat ca. 1', Liter Chlor. Fq.
- J. Wiernik. Ueber die Rolle des Chlorcaleiums, die Bildung und die Beschaffenheit der "steifen Chargen" bei der Weldon'-

¹) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 17-21. — ²) Ann. Chem. 177, 1. — ²) Da-selbat 182, 179.

schen Braunstein-Regenerirung 1). - Man nimmt an, daß le Oxydationsprocefs nur dann günstig verläuft, wenn in den Mangelaugen auf jedes Molekül Mn Cl, mindestens 2, besser aber 2,5 Me Chlorcalcium vorhanden sind. Die im Betriebe große Storme verursachenden "steifen" oder "dicken" Chargen sollen leich: 6-Mangel an Chlorcalcium entstehen. Verfasser hat sich nun dans befaßt, festzustellen: 1. welche Rolle dem Chlorcaleium ber dessen Menge hinsichtlich des Endresultates der Oxydation zurschreiben ist, und 2. welchen Einfluß das Chlorealcium ber dessen in den Manganlaugen vorhandene Menge auf die leschaffenheit des Inhaltes des Oxydationsthurmes und auf de allgemeinen Verlauf des Oxydationsprocesses ausübt. Aus zureichen Versuchen, die Verfasser angestellt hat, ergiebt siele das die Oxydirbarkeit des Manganhydroxyduls im Großen bei de Mannigfaltigkeit der anderen mitwirkenden Factoren meht bet der Menge des vorhandenen Chlorcalciums als solchem abhasz. ist. Von den anderen Factoren ist vor allem die richtige War der Kalkmenge, sowie die eingeblasene Luft von Wichtigken la die Oxydation. Es ergiebt sich weiter aus den Versuchen, das man für die Gegenwart von 2,5 bis 3 Mol. CaCl, in den Manzulaugen Sorge tragen muß, sobald man sich die Oxydate so sehr fördernde Wirkung eines Zusatzes von mehr als La Voc Kalk zu Nutze machen will, ohne der Gefahr einer so kistus Betriebsstörung, wie dies die "steifen Chargen" sind, ausgesetz zu sein. Das Chlorcaleium wirkt an sich meht fördernd, som a ermöglicht nur die Anwendung von mehr Kalk, wodurch eine bedeutend höhere Oxydationsstufe ohne übermäßiges Blasen, some die Vortheile eines gut absetzenden Schlammes erzielt weret Abgesehen von einer zu hohen Temperatur der Laugen ist em Gefahr für die Bildung einer "sterfen Charge" erst dann torhanden, wenn die Menge des Chlorcalciums weniger als 2,4 bs 2,5 Mol. beträgt. Bei Ueberschufs von Kalk und Mangel ab Chlorcalcium beginnt die Bildung der steifen Charge erst dams sobald das Gemenge im Oxydationsthurme einen gewissen Gelat an MnO, erreicht hat, und zwar die Oxydationsstufe von ca. W bis 35 Proc. Steife Chargen entstehen nicht mehr, wenn die Oxydationsstufe von ca. 60 Proc. erreicht ist. Vielleicht entspreht die verkittende Substanz der "steifen Chargen" einer Molekularzusammensetzung 2 MnO, 1 MnO, 2 CaO.

H. W. Wallis. Darstellung von Chlor aus Salzsäure n

¹⁾ Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 257-263.

wässeriger Lösung mittelst Salpetersäure und Schwefelsäure 1). — Beim Mischen von Salzsäure in wässeriger Lösung mit Schwefellund Salpetersäure entstehen Chlor und Nitrosylchlorid, die durch einen Absorptionsapparat mit Schwefelsäure geschickt werden, wodurch das Chlor nicht verändert, das Nitrosylchlorid aber in salpetrige Säure und Salzsäure zerlegt wird. Die letztere wird durch eine neue Menge Salpetersäure zersetzt. Das gewonnene Chlorgas wird durch verdünnte Salzsäure und Wasser gewaschen und sehließlich über ein Metallehlorid geleitet, um von Spuren salpetriger Säure befreit zu werden.

A. Rofs Scott. Darstellung von Chlor 2). - Zur Herstellung von Chlor aus Salzsäure muttelst Salpeter- und Schwefelsäure läfst man die drei Säuren in ununterbrochenem Strome und in einer Richtung durch ein auf 105 bis 125° erhitztes Canalsystem fliefsen. Die Salnetersaure wird derart eingelassen, daß sie auf der Oberfläche der Schwefelsäure entlang fliefst, ohne sich mit dieser in erheblichem Maße zu mischen, sie kann auch in Dampfform zugelassen werden. Ebenso kann die Salzsäure in getrockneteni gasförmigem oder flüssigem Zustande zur Anwendung kommen; im letzteren Falle muß die Menge Schwefelsänre entsprechend erhöht werden. In den Canalen, die von Säuren durchtlossen werden, sind nicht ganz bis zum Boden reichende, derartig ausgebildete verticale Querwände angeordnet, daß die Gase abwechselnd über bezw. unter diesen Wanden durch die Flüssigkeit bindurch ihren Weg nehmen müssen. Die aus den Canälen abtliefsende Säure kann eventuell zur Trocknung der zur Verwendung kommenden Salzsäure benutzt werden. ()11.

A. Brand. Verbesserungen in der Darstellung von Chlor's).

Chlorwasserstoffgas, das durch Einwirkung von Schwefelsäure auf wasserige Salzsäure hergestellt wird, wird durch Leiten in Königswasser zersetzt. Das entweichende Chlorgas wird mit Schwefelsäure und Wasser gewaschen.

F. Bale. Die technische Gewinnung von Chlor beim Ammoniaksodaprocefs.) — Es wird zunächst Chlormagnesium gebildet, das durch Dampf zersetzt wird: MgCl₂ + H₂O - MgO + 2 HCl. Das entweichende Gas wird durch concentrarte Schwefelsäure getrocknet und im Cowper-Ofen auf 550° erhitzt. Der Chlorwasserstoff wird durch Mangansuperoxyd in Chlor verwandelt. Hz.

Patenthl. 14., 1040; Ref.: Chem. Centr. 65. I. 64. — *) D. R.-P.
 Nr. 75962. — *) Engl. Pat. Nr. 11040; Chem. Soc. Ind. J. 13 635. — *) Chem.
 Soc. Ind. J. 13, 200—203.

Deutsche Solvaywerke. Gewinnung von Ammoniak, that und Salzsäure aus Chlorammonium 1). - Im Hauptpatent 2) ist Verfahren patentirt, darin bestehend, daß man das Chloramanium verflüchtigt, die so erhaltenen Dampfe bei geeigneter Time ratur durch ein mit den Oxyden des Nickels, Kobalts, Esse Mangans, Aluminiums, Kupfers oder Magnesiums gefülltes telelettet, wobei das Chlor gebunden wird, das Ammoniak aber weicht. Nach dem Zusatzpatent wird das erhaltene Ammoniska behufs Reinigung von mitgerissenen Chlorammoniumdämpfen dat i heifse Kalkmilch oder eine ungesättigte Chlorammomumism: gewaschen. Die Gase, welche zum Erhitzen der gechlorten Ostoder Salze gedient haben, werden mit einer heißen Kalkrak oder einer heißen, nicht concentrirten, ammoniakhaltigen Uie ammoniumlauge gewaschen behufs Wiedergewinnung der im tretenden Gase enthaltenen Chlorammoniumdämpfe und Salsan Weiter wird das Gas mit kaltem Wasser gewaschen und due-Watte oder einen anderen geeigneten Faserstoff filtrirt, um ! letzten Chlorammoniumsparen zu entfernen. Das so gereiste indifferente Gas soll immer wieder benutzt werden. Das as dem Verfahren des Hauptpatentes gewonnene Chlorgas wird mi einer concentriten Chlorcalciumlösung behufs Reinigung von Sa saure und Wiederbenutzung des letzteren gewaschen.

L. Mond. Verfahren zur Gewinnung von Ammoniak, (18)2 und Chlorwasserstoff aus Ammoniumehlorid v. — Das Verlahr ist mit dem oben beschriebenen identisch.

Georg Lasche. Der Lunge-Kohrmann'sche Plattentham in seiner Verwendung zur Salzsäurecondensation und die daberhaltenen Betriebsresultate⁴). – Der Lunge-Rohrmann'ste Plattenthurm⁵) liefert für Salzsäurecondensationen im Großbetnebvorzugliche Resultate.

G. Bunge. Die Condensation von Salzsäure durch Lunge-Rohrmann'sche Plattenthürme"). — Im Anschlufs an die Arb t von Lasche") werden einige Einzelheiten des Plattenthurmverfahrens angegeben und die mit dieser Methode erhaltenen gutet Resultate hervorgehoben.

Siemens und Halske und O. Keferstein sen. und jur Bleichverfahren mittelst künstlicher Ozonnebel und schwache Chlorbleichsalzlösungen '). — Der Bleicheftect des Ozons in Ver

D. R.-P. Nr. 73716. — *) D. R.-P. Nr. 40685. — *) Engl. Pat. Nr. 19812; Chem. Soc. Ind. J. 12, 925. — *) Zeitschr. angew. Chem. 1895. S. 610—614. — *) D. R.-P. Nr. 35126, 40625, 50336. — *) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 615—617. — *) Vorsteh. Referat. — *) D. R.-P. Nr. 77117.

bindung mit Chlorbleichsalzlösungen wird dadurch erhöht, daß man die zu bleichenden Waaren vorher mit schwachen Lösungen von Ammoniak, Ammoniak, Terpentinölemulsionen, Terpentinöl, Ammoniakharzseifen oder ammoniakalischem Indigo tränkt oder Garne mit den Ozonnebeln behandelt, welche bei Berührung des Ozons mit den Dämpfen von Ammoniak, Ammoniak-Terpentinolemulsionen oder Terpentinöl entstehen. Es scheinen bei dieser combinirten Ozonbleiche größere Mengen Salze, wie salpetrigsaures und salpetersaures Ammonium, sowie Oxydationsproducte von Terpentinol zu entstehen, von welchen eine günstige Beeinflussung des Bleicheffectes vermuthet wird.

C. Kellner. Elektrodensystem zur Zerlegung von Salzlösungen für Bleichtfüssigkeiten 1). — Dieses Elektrodensystem, "Bleichblock" genannt, besteht aus Platten von leitendem Material (Kupfer, Tombak, Phosphorbronze), welche auf einer Seite mit einer dunnen Platinfolie plattirt und auf der anderen Seite mit Unecksilber amalgamirt sind und durch Stangen aus Hartgummi und auf sie geschobene Glasröhren in gewisser Entfernung von einander gehalten werden, so daß die Flüssigkeit frei zwischen den einzelnen Platten circuliren kann. Beim Bleichen von Papierstoff werden zwei derartige Bleichblöcke in die eine Seite eines Papierholländers gelegt und mit einer gewöhnlichen Lichtmaschine (zur elektrischen Beleuchtung dienenden Dynamomaschine) in Wirksamkeit gesetzt. Beim Bleichen von Geweben wird die Vorrichtung in eine mit Salzlosung gefüllte Kufe eingehängt und das Bleichgut über Walzen zwischen den einzelnen Platten hindurch geführt. Op.

A. A. Lambert, Desinfection durch Elektricitat 1 - Verfasser hat das von Hermite angegebene Verfahren vom chemischen, bacteriologischen und elektrischen Gesichtspunkte aus des Naheren untersucht. Das Verfahren beruht auf der Herstellung von Lösungen, ahnlich dem Fau de Javelle oder Calciumhypochlorit, durch Elektrolyse von Meerwasser oder ähnlich zusammengesetzten Lösungen, wobei ein Magnesumhypochlorit erhalten wird, welches starker desinficirende Wirkungen zeigen soll, als die anderen Hypochlorite. Verfasser stellte zunachst Magnesiumhypochlorit dar, indem er das Chlor auf das Hydrat einwirken liefs. Er erhelt so eine Losung mit 40g Magnesium pro Liter, die elf chlorometrische Grade zeigte. Dieser Gehalt ging peloch sehr bald zurück, theils durch Verlust von Chor, theils durch Vebergang des Hypochlorits in Chlorat. Das l'raparat ist also

¹⁾ D. R.-P. Nr. 77 128. - 1) Bull see chim. [3, 11 650-667

äufserst unbeständig. Wenn ferner die hypochlorithaltige Loss. eine Leitung passiren müßte, so würde dieselbe in kurzester Zezerstört sein, es sei denn, dass dieselbe aus Thonröhren zusammergesetzt wäre, und dann wurde sie um so zerbrechlicher. Gezei wart von Seesalz verhindert die Zersetzung des Hypochlorits mest nach den Versuchen des Verfassers tritt bei Zusatz von Seet in Mengen von 2 his 5 Proc. zum Magnesiumhypochlorit de Rückgang des Chlorgehaltes und damit das Unwirksamwerdes der Substanz gerade so schnell ein, wie ohne Salzzusatz. Die Hypchlorite von Natrium und Calcium sind nicht so leicht zersetze auch der Einflufs der Temperatur auf die Zersetzung ist be diesen nicht so bedeutend wie bei Magnesiumhypochlorit, Bearlich des Desinfectionswerthes der Flüssigkeiten von Hermtstützt sich Verfasser auf Untersuchungen von Kelly, Chef de-Sanitätsdienstes von West-Sussex. Aus denselben geht beror dafs elektrolysirtes Meerwasser weder entfarbt noch zersta. höchstens den Geruch etwas abschwächt und die Verwesung verzögert. Reines Meerwasser hat bereits diese Wirkung au ba Auch ein großer Ueberschufs der Hermiteflüssigkeit zeigt keit a. entfarbenden Wirkungen. Ein Vergleich von Magnesiumbus chlorit mit anderen Hypochloriten bezuglich der desinfectorschaft Wirkung ergab, dass ein Unterschied zwischen den eine lager Rengentien dieshezuglich nicht existirt, und daß die Wirkerdirect proportional dem Gehalte an activem Chlor ist. Ein wrherige Behandlung der Abwässer nach dem Verfahren von Busin erlaubt die Anwendung einer bedeutend geringeren Menge Hype chlorits zur Herbeiführung vollständiger Geruchlosigkeit. Meallen diesen Untersuchungen schliefst Verfasser, daß die Flussekeit von Hermite nicht einmal den Geruch der Fäculmasse genügend beseitigt, die Wirkung der Hypochlorite einzig ut. allein direct dem Gehalt an wirksamem Chlor proportional ist und deswegen kein Hypochlorit vor dem anderen einen Vorzu. hat. Was die bacteriologischen Untersuchungen betrifft, so berichtet Verfasser nicht über eigene Arbeiten. Nach den Versuchen von Alain Picton, Marmearzt erster Classe, der dieselbet im Auftrage des Stadtrathes von Brest ausführte, ist das elektrolysirte Meerwasser ein ausgezeichnetes Desodorirungsmittel und Antisepticum, welches in kürzester Zeit auch die widerstandfähigsten Mikroorganismen vermehtet. Ganz anders lautet der Bericht des kaiserlich deutschen Gesundheitsamtes, dessen Conmission in Havre das Verfahren von Hermite an Ort und Stelle prüfte; nach diesem wird durch das elektrolysirte Meerwasser

keine genügend schnelle Sterilisation erreicht und demgemäß keine genügende Garantie für eine schnelle und wirksame Desinfection geboten. Diesem Urtheile schliefst sich Klein in London, der ebenfalls sehr ausgedehnte Versuche gemacht hat, vollständig an. Ebenso Kelly, wie oben ausgeführt. Es müssen also wohl die Versuche von Picton unter Bedingungen ausgeführt sein, die sonst nicht vorhanden sind, sei es, dass die Lösungen nicht denen von Hermite entsprachen, oder die behandelten Substanzen nicht besonders gefährlich waren. Berechnung der Rentabilität des Verfahrens von Hermite kommt Verfasser zu dem Schlufs, dass eine Stadt, die ihre Abwässer desodoriren und sterilisiren will, sich viel vortheilhafter eines gewöhnlichen Hypochlorits, z. B. des Eau de Javelle, bedient, das in großen Fabriken hergestellt wird, wodurch die Stadt selbst der Fabrikation überhoben ist, und das bei genügender Concentration sicher und schnell sterilisirt. B.

H. Arctowski. Mittheilungen über Löslichkeiten. H. Ueber die Löslichkeit des Jods in Schwefelkohlenstoff und über die Natur dieses Lösungsvorganges!). — Der Verfasser bespricht die verschiedenen Lösungstheorien. An experimentellem Material liegen Löslichkeitsbestimmungen von Jod in Schwefelkohlenstoff bei verschiedenen Temperaturen vor; die Resultate werden hauptsäichlich im Sinne der Hydrattheorie verwerthet.

H. Arctowski. Ueber die Löslichkeit von Jod in Schwefelkohlenstoff und die Natur dieser Auflösung 1). - Verfasser giebt zunächst eine Zusammenfassung der chemischen Lösungstheorien von Mendelejeff, Berthelot und Pickering und der physikalischen Lösungstheorien von Dossios und Nernst. Er kommt im Verlaufe seiner Untersuchung zu dem Resultat, daß er weder der chemischen noch der physikalischen Theorie für sich allein zustimmen kann, sondern, daß sowold chemische wie physikalische Verhältnisse beim Vorgange der Lösung mitspielen. Er untersucht die Löslichkeit von Jod in Schwefelkohlenstoff in den Temperaturgrenzen von + 42 bis - 100°. Die gefundene Löslichkeitscurve stellt eine gerade Linie dar, die an verschiedenen Stellen auffallende Knicke aufweist, und dadurch im Ganzen die Aehnlichkeit mit einer Hyperbel zeigt. Abgeseben von den geraden Stücken zeigt der Charakter der Curve, dass der Vorgang der Auflösung des Jods sieh an Intensität bei Temperaturveränderung

Bull, Acad. Roy. Sc. [3] 27, 905—933. — ⁴) Zeitschr anorg, Chem.
 392—410.

gerade so ändert, wie der rein physikalische Vorgang sene Verdampfung. Da aber die Dampftension durch Steigerung der Temperatur regelmäßig wächst, vermuthet Verfasser durch Btrachtung der gebrochenen Stellen der Curve noch einen Vorganz chemischer Art, in der Weise, daß eine Vereinigung der Molekolder Substanz mit denen des Lösungsmittels stattfindet. Auch der Umstand, daß ein Körper sich gewissermaßen sein Lösungsmittel auswählt, läßt einen Vorgang chemischer Natur vermuthen. Verfasser stellt sich vor, daß bei geringer Analogie des Losmasmittels und der in Lösung gehenden Substanz zunächst die Moleküle, bevor sie in Auflösung gehen, sich an ein oder mehrer Moleküle des Lösungsmittels binden, hierdurch die Aehnheikut in der Zusammensetzung und Constitution bewerkstelligen mit daß dann erst der rein physikalische Vorgang der Verthehatz oder Diffusion erfolgen kann, nachdem ihm dieser Vorgang wesenten chemischer Natur vorangegangen ist. Fu.

Gerhard Krüfs und Edmund Thiele. Ueber den Lisueszustand des Jods und die wahrscheinliche Ursache der Ful-yunterschiede seiner Lösungen 1). - Als Ursache für die Ful-12unterschiede von Jodlösungen bei Anwendung verschiede. ** Lösungsmittel stellen Verfasser folgende drei Möglichkeiten auf 1. Bildung verschieden großer Molekularcomplexe des gelatit Jods. 2. Bildung von Molekularverbindungen zwischen Lesungemittel und gelöster Substanz. 3. Einfluß des Brechungs- und Dispersionsvermögens des Lösungsmittels auf die Verschiebnisch des Absorptionsstreifens der gelösten Substanz. Diese drei Nerlichkeiten werden der Reihe nach geprüft. Die Untersuchungen von Paterno und Nasini2), Loeb') und Gautier und Charpy führten zu dem Resultat, dass in den verschiedenen Jodlosungen Jod in den Molekulargrößen J., J. und J. enthalten sei, wahreid Beckmann'), Hertze) und Nernst?) als Molekulargroße des Jods in verschieden gefärbten Lösungen immer nur J., fanden. Die von den Verfassern nach der Gefrierpunktserniedrigung und Siedepunktserhöhung ausgeführten Untersuchungen von Lösungen des Jods in Aethyläther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Eisessig zeigen durchweg die Molekulargröße J2. Es scheint also die erste Möglichkeit ausgeschlossen zu sein. Auch die zweite Moglichkeit, die Bildung von Molekularverbindungen zwischen

¹) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 52—81, — *) Ber. 20, 2153, — *) JB f. 1888, S. 74, 127, — *) JB f. 1890, S. 449, 450, — *) Daselbst, S. 187, — *) Daselbst, S. 191, — *) Daselbst, S. 214.

Lösungsmittel und gelöster Substanz, fällt bei Betrachtung der bei 1. gefundenen Resultate fort; denn, da die Bildung von Molekularverbindungen einen Theil des Lösungsmittels verbraucht, wird die Concentration geändert. In der Rechnung müßte diese dann kleiner angesetzt werden und die erhaltenen Werthe müssen also zu klein ausfallen, und zwar mit wachsender Concentration abnehmend. Für alle Jodlösungen ist aber der Molekularwerth I, gefunden worden, jedenfalls niemals kleiner. Zur Prüfung des dritten Punktes, ob nach der Kundt'schen Regel 1) bei den Jodlosungen der Uebergang von Braun zu Violett mit einer regelmalsigen Zunahme der brechenden Kraft des Lösungsmittels in Zusammenhang gebracht werden könne, haben Verfasser eine liehe von Spectraluntersuchungen bei 34 verschiedenen Lösungsantteln gemacht. Es zeigen sich in ihren Resultaten so viel Ausnahmen der Kundt'schen Regel, dass auch eine Annahme der dratten Möglichkeit hinfällig wird. Nach diesen resultatlosen Versuchen kommen Verfasser wieder auf den ersten Punkt zurück. Gefuhrt durch Untersuchungen von Anschütz2), Behrend3) and Hittorf4) stellen sie den Satz auf, dass die Molekularverbindungen so auf die Gefrierpunktserniedrigung resp. Siedepunktserböhung einwirken, als ob sie in der Lösung in ihre Componenten zerfallen wären, während doch andererseits Farbe und Löslichkeitsterhältnisse im Allgemeinen einen so weit gehenden Zerfall nicht wahrscheinlich machen. Verfasser konnte selbst an einigen Beispielen dies bestätigen. Da nun deswegen der aus Gefrieroder Siedepunktsbeobachtungen berechnete Molekularwerth für Molekularverbindungen sich als arithmetisches Mittel beider Compournten ergiebt, so wird derselbe vom Gewicht der Molekularterbindung stark abweichen, wenn die Componenten verschieden groß sind. Sind aber die Componenten gleich, wie in dem zu untersuchenden Falle, so wird sich als arithmetisches Mittel immer em Molekularwerth ergeben, der dem einfachen Molekül entspricht, auch wenn der Molekularcomplex aus mehr als zwei gleichartigen Molekülen zusammengesetzt ist. Es würden also die zu 1. gemachten Gefrier- und Siedepunktsbestimmungen nicht beweisend sein für die nothwendig allemige Anwesenheit des Molekularcomplexes J2, so dass doch die Farbenunterschiede der Jodlösungen in der Bildung größerer oder kleinerer Molekularcomplexe ihre Begründung finden könnten. Fg.

Pogg. Ann., Jubelband 1874. S. 616. — *) JB. f. 1889. S. 135. —
 JB. f. 1892. S. 213. — *) Pogg. Ann. 106, 547.

Alexander A. Jakovkin. Veber die Dissociation von Kaliumtrijodid in wasseriger Lösung 1). — In einer wasserigen Jodjodkaliumlosung ist ein Gleichgewichtszustand KJ. mJ, ZKJ - mJ, vorhanden. Nehmen wir au, daß im Volumen r der Lösung 1 Mol. titrirten Jods sich befinde, wobei x den dissocurten und 1 - x den mit Jodkalium vereinigten Theil darstellt, und dafs a die Zahl der Kaltumjodidmoleküle auf ein Jodmolekül bedeute, so wird a - 1 + x die vorhandene freie Jodkaliummenge ergeben. Für das Gleichgewichtssystem finden wir $(a \rightarrow 1 + x)x^{-1}$ -Kv(1-x). Für m wird 1 gesetzt in der Vermuthung, daß die Verbindung in der Lösung K.J. ist; x kann man bestimmen, wenn man die Losung mit Schwefelkohlenstoff schüttelt: das Theilungsverhältnifs zwischen Schwefelkohlenstoff und Wasser beträgt für Jod 410 zu 1. Der Dissociationsgrad wird also durch Division der Concentrationsgröße von Jod in Schwefelkohlenstoff durch due um 410 mal vergrofserte Concentrationsgrofse von Jod in Kaltumjochdlösung erhalten. Rechnet man die Constante der obigen Gleichung aus, so ergiebt sich eine genügende Uebereinstimmung.

Max Bodenstein. Ueber die Zersetzung des Jodwasserstoffgases in der Hitze²). — Die Arbeit stellt eine ausführliche Untersuchung über die Zersetzung des Jodwasserstoffs und über die Bildung desselben aus den Componenten durch Wärme dar. Bezüglich vieler Einzelheiten der eingehenden und überaus genauen Arbeit muß auf das Orginal verwiesen werden. Als Hauptergebnifs lassen sich wohl folgende Punkte anführen: Eine untere Grenze für die zur Reaction nöthige Temperatur ist nicht vorhanden; die Reactionsgeschwindigkeit ist aber in hohem Grade von der Temperatur abhängig. Die Gleichgewichtszustände für verschiedene Temperaturen sind folgende:

Temperaturgrad	Zersetzter HJ
518	0,2363
448	0,2143
394	0,1957
350	0,1763
340	0,1706
320	0.1601
310	0,1669
990	0.1637

Es schließen Versuche an über die zeitliche Verfolgung des Reactionsverlaufes der Zersetzung und Bildung des Jodwasserstoffs

¹⁾ Zeitschr. physik. Chem. 13, 589-542. = 1) Daselbst, S. 56-127.

bei verschiedenen Temperaturen. Hierbei konnte aber nicht unterschieden werden, ob der Reactionsverlauf nach der Gleichung:

HJ = → H + J oder 2 HJ = H, + J,

vor sich geht. Achnliche Versuche bei wechselnden Drucken ergeben aber, daß durch gesteigerten Druck die Constante der Zersetzungsgeschwindigkeit zunimmt, was nur bei Geltung der ersteren Gleichung moglich ist. Im Gleichgewichtszustande wächst die Zersetzung mit dem Druck, entgegen den Gesetzen der Thermodynamik; dieser Widerspruch konnte nicht eindentig gelöst werden.

Karl Seubert und A. Dorrer. Ueber die Einwirkung von Eisenehlorid auf Jodkalium und Jodwasserstoff 1). — Als wichtigste Ergebnisse der Arbeit beschreiben die Verfasser: Die Einwirkung von Eisenehlorid auf Jodkalium oder Jodwasserstoff hängt von der Zeitdauer, den Massen der reagirenden Stoffe, der Verdünnung und der Temperatur ab. Die Curven, welche die Ergebnisse hinsichtlich der Menge des freigewordenen Jods graphisch darstellen, steigen sämmtlich zuerst steil an und verlaufen dann nach ziemlich scharfer Biegung fast horizontal. Die Umkehrbarkeit des Processes sowie die Wahrscheinlichkeit der Bildung von FeCl₂J wird erwiesen. Das Ergebnifs der Einwirkung wird durch zwei entgegengesetzte Reactionen begrenzt, deren jemaliger Verlauf von den Versuchsbedingungen abhängt:

I.
$$\text{FeCl}_3 + \text{KJ} = \text{FeCl}_4 \text{J} + \text{KCl}$$

 $\text{FeCl}_4 \text{J} = \text{FeCl}_4 + \text{J}$.
II. $\text{FeCl}_4 + \text{J} = \text{FeCl}_4 \text{J}$
 $\text{FeCl}_2 \text{J} + \text{KCl} = \text{FeCl}_4 + \text{KJ}$. Hz .

Karl Seubert und R. Rohrer. Ueber die Einwirkung von Ferrisulfat auf Jodkalium und Jodwasserstoff²). — Für die Enwirkung von Ferrichlorid auf Jodkalium und Jodwasserstoffsäure hatten Seubert und Dorrer³) die Abhängigkeit von der Zeit. der Masse der wirkenden Stoffe, von Verdunnung und Temperatur gezeigt. Da Ferrisulfatlösungen bei der jodometrischen Eisenbestimmung ebenfalls neben dem Chlorid häufig in Frage kommen, sehren eine ähnliche Untersuchung auch hier wünschenswerth. Die normale Reaction sollte nach der Gleichung verlaufen:

$$\operatorname{Fe} \left(\frac{80_{\bullet}}{2} \right)_{\mathtt{a}} + \operatorname{KJ} \ = \ \operatorname{Fe} 80_{\bullet} + \operatorname{K} \left(\frac{80_{\bullet}}{2} \right) + \operatorname{J}.$$

Von den Reagentien kamen 1/10-normale Lösungen zur Verwendung. Bei der Berechnung der Resultate wurde die theoretisch nach obiger Gleichung mögliche maximale Jodmenge (1 J) gleich

¹⁾ Zeitschr. anorg Chem. 5, 339-353, 411-436. - 2) Daselbst 7, 136-153. - 3) S. vorstehendes Referst.

100 gesetzt, so daß sich die Versuchszahlen als Procente dieses Maximalwerthes darstellen. In Bezug auf den zeitlichen Verlauf der Reaction ließ sich zumächst feststellen, daß sie wesenthellangsamer als beim Eisenchlorid verläuft, und daß die beim Futzustande ausgeschiedene Jodmenge geringer ist als beim Fern-

chlorid. Bei Verwendung von 1 KJ auf 1 Fe $\left(\frac{80}{2}\right)$ waren nach

18 Stunden ausgeschieden 36,4 Proc. der theoretischen Johnenz(bei FeCl₃ 57,5). Bei Zusatz von 6 Mol. KJ wird der Unterschied
zwischen dem Ferrisulfat (93,4) und dem Chlorid (95,3) kleuer
und er liegt von 10 Mol. KJ an innerhalb der Fehlergrenzen.
Selbst bei sehr großem Ueberschufs an Jodkalium (50 Mol.) ist
die theoretische Jodmenge nicht erreicht, sie beträgt dann bem
Ferrisulfat 97,9 Proc., beim Chlorid 96,6 Proc. War Ferrisulfat
im Ueberschufs, so mußte das Jod mit CS₂ ausgeschuttelt werden, daß es sich theilweise in fester Form ausschied und der
Process bei der Titration weiterging. Hier verläuft die Emwirkung ebenfalls langsamer und unvollständiger als beim Ferrichlorid. Während schon 20 Mol. FeCl₃ während 18 Stunden die

theoretische Menge J in Freiheit setzten, war bei 20 Mol. Fe $\binom{SO_1}{2}$

im gleichen Zeitraume erst 78,9 Proc. Jod ausgeschieden. De Umsetzung war erst bei Zusatz von 40 Mol. Ferrisulfat vollstände. Aus JH wird durch Ferrisulfat Jod schneller abgeschieden, die Reaction verläuft aber doch wesentlich langsamer als beim Chlorid. Im Endzustand, der nach 48 Stunden eintrat, betrug bei Zusatz von 1 Mol. Ferrisulfat die Jodausscheidung 45,6 Proc. Ferrichlorid (1 Mol.) scheidet in 24 Stunden 64,6 Proc. aus. Bei steigendem Zusatz von JH nimmt die Jodausscheidung erst langsamer zu, um aber dann schneller als beim Chlorid zu wachsen. Bei Gegenwart von 15 Mol. JH war die Ausscheidung vollständig. Umgekohrt sind bei einer Dauer von 18 Stunden 40 Mol. Ferrisulfat und bei Dauer von 48 Stunden 30 Mol. nötlig, um altes Jod in Freiheit zu setzen. Es gelang den Verfassern, von beiden Wegen ausgebend, die Reaction zu dem der Umkehrbarkeit

$$\operatorname{Fe}\left(\frac{\operatorname{SO}_{4}}{2}\right)_{i} + \operatorname{KJ} \implies \operatorname{FeSO}_{4} + \operatorname{K}\left(\frac{\operatorname{SO}_{4}}{2}\right) + \operatorname{J}$$

entsprechenden Gleichgewichtszustande zu bringen. Mr.

Karl Seubert und Rudolf Rohrer. Ueber die Einwirkung von Ferriacetat auf Kaliumjodid und Jodwasserstoff 1). — Aus den

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 393-405.

Versuchen, die Verfasser über diesen Gegenstand ausgeführt haben, ergiebt sich Folgendes: Ferriacetat und Jodkalium wirken weder in neutraler noch in essigsaurer Lösung unter Freiwerden von Jod auf einander ein. Giebt man jedoch Salzsäure oder Schwefelsiture zu, so werden bei einem Verhältnifs von 3 Acq. der genannten Säuren auf 1 Mol. Ferriacetat mit der Zeit annähernd die gleichen Mengen Jod frei gemacht, wie bei Anwendung der aquivalenten Menge Eisenchlorid bezw. Ferrisulfat. Läfst man Ferriacetat auf Jodwasserstoff reagiren, so wird zwar Jod frei gemucht, aber bei Anwendung von nur 1 Mol. Jodwasserstoff auf 1 Aeq. Ferrisalz in bedeutend geringerer Menge als bei Anwendung von Eisenchlorid und Ferrisulfat. Bei zunehmendem Ueberschufs an Jodwasserstoff verschwindet jedoch dieser Unterschied michr und mehr und bei 10 Mol. HJ auf 1 Aeg. Eisensalz erhält man in allen drei Fällen fast den gleichen Werth (ca. 99 Proc.). Ein Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure führt auch bei dem Verhältnifs Fe(C, H, O,), : HJ zu Werthen für das freigewordene Jod, die sich den mit Eisenchlorid bezw. Ferrisulfat erhaltenen miliern. Da die Acidität für Aequivalente der drei Säuren, bezogen auf Salpetersaure = 100, für Salzsaure 98, Schwefelsaure 49, Essigsiure 1,23 beträgt, so scheint es, als ob die Menge des bei der Reaction

Fe Ae, + MJ - Fe Ae, + MAe + J

im Endzustande wirklich in Freiheit gesetzten Jods mit der Acidität der im Ferrisalz vorhandenen Säure zunimmt. Tr.

Charlotte F. Roberts. Die Einwirkung von Reductionsmitteln auf Jodsäure¹). — Der erste Theil der Arbeit betrift die Einwirkung von Stickoxydgas auf Jodsäurelösungen und hat das Ergebnifs, dafs Stickoxyd durch salzsaure Lösungen von Jodsäure bei den verschiedensten Concentrationen — wenn auch nur langsam — absorbirt wird. — Andere reducirende Substanzen wirken bei Gegenwart von Salzsäure auf Jodsäure meht unter Abscheidung von Jod, sondern unter Bildung von Jodmonochlorid: HJO₃ + 2KJ + 5HCl = 3H₂O + 2KCl + 3JCl. Letzteres zersetzt sich mit mehr Jodkalium in Jod und Chlorkalium. Ebenso verhält sich Jod bei der Einwirkung auf Jodsäure: 2HJO₃ + 4J₂ + 10HCl = 10JCl + 6H₃O. Kaliumhydroxyd oder -carbonat setzt sich mit Chlorjod folgendermaßen um: 6KOH + 5JCl = 5KCl + KJO₃ + 3H₂O + 2J₂.

¹⁾ Sill. Am. J. 48, 151-158.

Ernest H. Cook. Wirkung von Hitze auf Jodate und Branate. I. Kaliumjodat und -bromat¹). — Die Arbeit enthält Angaben über die Reindarstellung von Kaliumjodat, -bromat und -jodid. Beim Erhitzen des Kaliumjodats und -bromats entstelt kein Perjodat oder Perbromat. Das Jodat hefert dabei außer Sauerstoft 0,308 Proc. Jod., das Bromat 0,08 Proc. Brom. das Chlorat 0,03 Proc. Chlor.

Schwefel. Selen.

R. Helmhacker. Vorkommen von Schwefel in Rufsland:

— In kalkigen Mergela der Permformation bei Sjukjejevo (Kasar; in tertiärem Mergel in Čarkovo (Polen), im Kaukasus und auf den zahlreichen aus Schlammvulcanen entstandenen Huwis im transkaspischen Gebiete finden sich abbauwürdige Schwelzvorkommen. Es wird jedoch nur sehr wenig gefordert, so daß die jahrliche Einfuhr einen Werth von 1 Million Goldrubel repräsentirt.

Mr.

A. Buisine. Darstellung von Schwefel aus Schwefelkase. unter gleichzeitiger Gewinnung von schwefelsaurem Eisenoxydalik — Die an der Luft nur unvollkommen gerösteten Pyrite (Fest) werden mit concentrirter heifser Schwefelsiure (600 B.) behandelt Bei der Erhitzung auf etwa 1000 tritt eine ziemlich heftige leaction ein unter Entweichen von Wasserdampf mit Spuren von Schwefel, schwefiger Saure und Schwefelwasserstoff, welche in einem Waschapparat zurückgehalten werden. Durch Auslaugen des Reactionsproductes mit heißem Wasser erhält man eine Losung von schwefelsaurem Eisenoxydul und im Rückstande verbleibt fast der gesammte Schwefel im ungebundenen Zustande, der entwoder durch Schmelzen oder durch Auswaschen mit Schwefelkohlenstoff abgeschieden wird. Die Einwirkung der Schwefelsäure auf den unvollkommen gerosteten aus Eisenoxyd, Eineinhalbfach-Schwefeleisen und Einfach-Schwefeleisen bestehenden Pyrit verläuft nach folgenden Gleichungen:

$$\begin{array}{l} {\rm Fe_{y}O_{y}+3\,H_{y}SO_{4}-Fe_{y}(SO_{4})_{x}+3\,H_{y}O}, \\ {\rm Fe_{r}S_{z}+2\,H_{z}SO_{4}-2\,Fe\,SO_{z}+2\,H_{z}S+S}, \\ {\rm Fe\,S}+H_{y}SO_{z}-{\rm Fe\,SO_{z}+H_{z}S}. \end{array}$$

Der Schwefelwasserstoff reducirt das schwefelsaure Eisen:

$$Fe_{\tau}(SO_{s})_{s} + H_{s}S = 2FeSO_{s} + S + H_{s}SO_{s},$$

³) Chem. Soc. J. 65, 802—814, Chem. News 69, 272—273. — ³) Berg- u. Huttenn. Zeitg. 53, 289—290. — ³) D. R.-P. Nr. 73 222.

ist dabei Ueberschufs an Schwefelwasserstoff vorhanden, so zersetzt sich derselbe durch die Schwefelsäure:

$$3H_{4}S + H_{4}SO_{4} = 4S + 4H_{4}O.$$

Es sind also die Producte des Processes allein Schwefel und schwefelsaures Eisenoxydul.

Op.

L. Bémelmans. Darstellung von Schwefel aus Schwefelwasserstoff und schwefliger Säure!).— Schwefelwasserstoff, welcher durch Reduction von schwefliger Säure gewonnen sein kann, und schweflige Säure werden in trockenem bezw. getrocknetem Zustande gemischt und erhitzt, worauf eist durch Zuleitung von Wasserdampf die bekannte Umsetzung eingeleitet wird. Op.

M. M. Rotten. Condensation des bei der unvollkommenen Verbrennung von Schwefelwasserstoff erzeugten gasförmigen Schwefels²). — Um den bei der unvollkommenen Verbrennung von Schwefelwasserstoff durch atmosphärische Luft erzeugten gasförmigen Schwefel aus den beigemengten Gasen wasserfrei und im flussigen Zustande abzuscheiden, wird den letzteren Wasser oder Wasserdampf allein oder mit Luft gemischt beigemengt, so daß die Temperatur des flüssigen Schwefels erreicht wird, also eine Abkühlung der Gase bis auf etwa 120 bis 150° eintritt. Die Gase läfst man dann zweckmäßig durch ein mit Vertheilungskörpern (Röhrchen, Chamotte- oder Steinstückchen u. dergl.) gefülltes und auf einer geeigneten Temperatur gehaltenes Gefäßstreichen, um den Schwefelmolekülen Gelegenheit zu geben, sich zu Tropfen zu vereimgen.

A. de Gramont. L'eber die Linienspectren des Schwefels und dessen Nachweis in Metallverbindungen 3). — In den Funkenspectren der Metallsulfide befinden sich in dem grünen Theil des Spectrums Linien, deren Wellenlängen mit denen des secundären Spectrums des Schwefels zusammenfallen. Dieses secundäre Spectrum kann nicht nur erhalten werden bei Benutzung einer Plücker'schen Röhre, in der sich Schwefeldampf unter geringem Druck befindet, sondern auch bei gewöhnlichem Druck und bei gewöhnlicher Temperatur, wenn man den Funken zwischen zwei mit reinem Schwefel überzogenen Platindrähten oder Kohlenspitzen übersprungen läfst. Es empfiehlt sich, einen Condensator zwischenzuschalten, da sonst der Schwefel sich entzündet und wenig leuchtet. Verfasser giebt dann eine Tabelle über die Wellenlängen der beobachteten Linien des Schwefels und eine

D. R.-P. Nr. 77335. — *) D. R.-P. Nr. 74625. — *) Compt. rend. 119, 68—71.

Darstellung des Spectrums des elementaren und des Schwefels. Schwefel konnte Verfasser auf spectroskopiele. Wege im Bleiglanz, im Boulangerit, Bournonit, Spielsglanz, Cakosin, Enargit, Pyrit, Milleret, Zinnober und anderen Schwefelgehalt des Handelsselt-läfst sich so erkennen.

Richard Threlfall, J. H. D. Brearley u. J. B. VII-Untersuchungen über die elektrischen Eigenschaften reiner Kener Nr. 1. Die elektrischen Eigenschaften des reinen Schwefels Anzug]1). - Der erste Theil der Arbeit beschäftigt sich wit on Darstellung des reinen Schwefels. Es wurde Chance-Schwefe der bereits außerordentlich rein (0.01 Proc. Verungeinigung) st geschmolzen, durch Glaswolle und Platingaze filtrirt und zur Estfernung von Staub zweimal, eventuell im Vacuum, destillrt. 8 dargestellter Schwefel war geruchlos, ohne Rückstand benn 1-1dampfen, hellgelb bei plotzlicher Abkühlung der hoch erhauten Schmelze und die vollkommen krystallinischen Producte ober Ruckstand löslich in Schwefelkohlenstoff. Der Schwefel war los von Selen und Arsen. Verfasser berichten dann weiter austahl lich über ihre Methode zur Messung hoher Widerstände und de Construction empfindlicher Galvanometer für diesen Zweck. D. Empfindlichkeitsgrenze lag bei 3.10 4 Amp. Krystallisirter mono kliner Schwefel oder "alter" monokliner Schwefel, der als besatdere Modification angesehen wird, da sich trotz des gloches Schmelzpunktes die krystallographischen Eigenschaften gearlett haben, zeigen mindestens einen specifischen Widerstand von 1028 C.-G.-S.-Einheiten. Luftfeuchtigkeit vermindert den Widerstand jedoch in geringerem Mafse als bei Glas. Das elektrisch Residuum beträgt bei sorgsamer Trocknung etwa 1 Proc. von det bei unvollkommener Trocknung beobachteten. Die elektrische Starke des krystallisirten Schwefels beträgt mindestens 33000 Volt pro Centimeter. Die specifische Inductionscapacitat steigt laugsam mit der Temperatur, bei 75° beträgt der specifische Widerstand bet 285 Volt für den Quadratmillimeter ungefähr 6,5, 1028 C.-G.-S.-Emheiten. Bei dem Schmelzpankt steigt die Leitfähigkeit enorm Ein Gehalt von 5 Proc. unlöslichem Schwefel drückt den Widerstand herab, so dass dieser bei gewöhnlicher Temperatur 1025 — 1026 C.-G.-S.-Einheiten beträgt, doch wird die Leitfahigkeit erst nach (iniger Zeit constant. Der Temperaturcoëfficient der specifischen Inductionscapacität beträgt + 2.10 pro Grad. Erwarmt

¹⁾ Lond. R. Soc. Proc. 56, 32-40.

man das Gemenge auf ungefähr 50°, so steigt die Leitfähigkeit in Folge der Umwandlung von unlöslichem Schwefel bedeutend. Verfasser haben dann auch die interessante Beobachtung gemacht, clafs durch Druck unlöslicher Schwefel in löslichen übergeht. Die Contactkraft zwischen löslichem und unlöslichem Schwefel beträgt etwa 1 bis 2 Volt und zwar hält der unlösliche Schwefel die positive Ladung fest. Den von Monkmann behaupteten Einfluß des Lichtes auf die Leitfähigkeit von Schwefel fanden Verfasser nicht bebestatigt. Bei 14° wurden für die specifischen inductiven Capacitaten folgende Werthe erhalten:

Die Verfasser glauben, das löslicher und unlöslicher Schwefel uncht leiten, das vielmehr die Leitung elektrolytisch ist und von einer Verbindung der einen Modification mit der anderen herruhrt.

Mr.

J. Brunhes u. J. Dussy. Ueber die Zähigkeitsänderung bei 2eschmolzenem Schwefel 1). - Verfasser haben die Ausfluß-Reschwindigkeit von Schwefel aus Capillaren bei verschiedenen Temperaturen gemessen. Die Geschwindigkeit nimmt vom Schmelz-Punkte des Schwefels zu, bis die Temperatur von 156 bis 1570 "Treicht ist, dann sinkt sie sehr rasch. Schon bei 162° ist die Viscositat so betrachtlich, daß der Schwefel bei einem Quecksilberdruck von 700 mm nicht mehr durch Röbren von 1 mm Durchmesser fliefst. Der Schwefel unterliegt hier offenbar einer Austandsänderung, die dann von einer im umgekehrten Sinne Refolgt ist. War die Geschwindigkeit bei 115,5° gleich 1000, so betrug sie bei 156° als Maximum 1796. Olivenol von 25,5° passirte die benutzte Capillare 10,66 mal langsamer als Schwefel von 115,5°. Da die Austhufsgeschwindigkeit des Wassers in Bezug auf Ohvenöl 205.43 beträgt, berechnet sich das Verhältnifs der Ausflusgeschwindigkeit von Wasser von 25,5° und von Schwefel von 115,5° zu 1:0,0518. Bei 156° ist das Verhältnifs 1:0,093.

Emil Tittinger. Ueber die Löslichkeit von Sulfur präcipitatum in Schwefelkohtenstoff?). — Nach der österreichischen Iharmakopöe soll der präcipitirte Schwefel leicht und vollkommen mit CS, in Lösung gehen. Dieser Forderung leisten Sulfur depuratum und Sulfur sublimatum, wie bekannt, nicht Genüge. Bereitet man jedoch nach der Vorschrift oben genaunten Werkes sich ein Calciumpolysulfid und setzt nur so viel Salzsäure hinzu,

¹⁾ Compt. rend. 118, 1045—1046. — 2) Pharm. Post 27, 297.
Jahresber. t. Chem. a. v w für 1896 26

daß noch schwach alkalische Reaction eintritt, so ist der ast dem Auswaschen mit destillirtem Wasser getrocknete Schwileicht und vollkommen löslich, wird dagegen so viel HCl mesetzt, daß deutlich saure Reaction eintritt, so ist vollkommen Löslichkeit nicht zu erreichen. Ein Theil des aus der alkalische Lösung abgeschiedenen Schwefels lost sich glatt in 5 III. Schwefelkohlenstoff.

Thos. Ewan. Ueber die Oxydation von Phosphor, Schwelund Aldehyd 1). - Sauerstoff wirkt bisweilen im verchinnten A. stande energischer als im concentrirten. Verfasser hat dies Verhalten bei der langsamen Verbreunung von Phosphor, Schwelund Aldehyd geprüft. Steigt der Druck des mit Wasserdam gesättigten Sauerstoffs über 700 mm, so findet keine Einwirker. Bei fallendem Druck steigt zunächst die Reactions geschwindigkeit erheblich, bleibt dann annähernd constant up. sinkt schliefslich bei weiterer Druckverminderung, reagirt hier der Phosphordampf mit dem Sauerstoff und die Verdampfung des Phosphors wird bei sinkendem Druck schnell r. Trockener Sauerstoff wirkt erst bei Drucken auder 200 mm ein. Die Oxydationsgeschwindigkeit steigt bei fallender. Druck bis zu einem Maximum und nimmt dann proportional 400 Quadratwurzel des Sauerstoffdruckes ab. Beim Schwefel tritt de Reaction mit genügender Schnelligkeit erst bei 160° ein. An. hier war die Geschwindigkeit der Oxydation proportional de Quadratwurzel des Sauerstoffdruckes. Beim Aldehyd war de Reactionsgeschwindigkeit genauer zu messen und ergab sich an proportional dem Product aus Aldehyddruck und der Quadratwurzel des Sauerstoffdruckes.

E. Pollacci. Oxydirende Wirkung der Luft auf Schwefel.

— Setzt man reinen gepulverten Schwefel, mit Wasser zu einen Brei verrührt, der Luft aus, so findet langsame Oxydation zu Schwefelsäure statt. Steigerung der Temperatur, Beliebtung und die Anwesenheit von Humus, Kalk befördern diese Oxydation Als nun Verfasser reinen Sanerstoff auch unter Einflufs der Sonnenlichtes auf Schwefelbrei einwirken liefs, wurde keine Schwefelsäure beobachtet. Dagegen winkte von Ozon nicht befreite Luft und noch weit starker nach Berthelot erzeugter ozonisiter Sanerstoff sehr bald unter Bildung von Schwefelsame ein. Verfasser schreibt daher die natürliche Oxydation der Schwefels dem Ozongehalt der Luft zu.

Mr.

¹⁾ Chem. News 70, 90 -91. -- 1) Chemikerzeit. 18, Rep. 125.

Keep. Wirkung des Schwefels bei Gufseisen 1). - Für Giefsereizwecke findet meistens graues Gufseisen, das den profeseren Theil des Kohlenstoffs in Form von Graphit und außerdem noch beträchtliche Mengen Silicium enthält, Anwendung. Entweder giesst man direct vom Hochofen aus, oder die Eisenbarren werden einer zweiten Schmelzung unterworfen, wobei das Eisen direct mit dem Brennstoff, gewöhnlich Koks, in Berührung kommt. Ist der Koks schwefelhaltig, so verwandelt dieser den granen Gufs in weifsen. Verfasser erklärt diese schädliche Erscheinung dadurch, dass er annummt, dass der Schwefel dem Eisen Kohlenstoff und Silicium entzieht und gleichzeitig damit die Widerstandsfähigkeit vermindert, während das Schwinden vermehrt wird. Schwefel wird bei diesem Process nur wenig aufgenommen. Diese Annahmen hat Verfasser durch eine Reihe von Versuchen gestützt, bei Zusatz von Schwefel geht regelmäßig der Kohlenstoff- und Siliciumgehalt zurück.

J. R. Willson. Die Wirkung von Kohlensäure, Kohlenoxyd. Schwefelwasserstoff und Wasser- und Leuchtgas auf den thierischen Organismus²). - Ueber die Giftwirkung der Gase gehen die berrschenden Ansichten weit aus einander. Verfasser hat die Frage neu experimentell geprüft und brachte zu dem Zwecke das Versuchsthier in eine Glasglocke, die mit Gemischen aus Luft und dem giftigen Gase gefullt war. Ein Kaninchen vertrug während einer Stunde den Aufenthalt in einer Atmosphäre von 10 Proc. CO, und 90 Proc. Luft scheinbar ohne Einwirkung, ausgenommen einer größeren Aufgeregtheit. Ebenso wurde bei derselben Veraichsdauer 25 Proc. ('O2 + 75 Proc. Luft gut ertragen. 50 Proc. CO. - 50 Proc. Luft verursacht nach 17 Minuten den Tod. Bei 75 Proc. CO, trat der Tod in 10 Minuten ein. Kohlenoxyd führte sum Tode, sobald die vorhandene Menge 4 Proc. betrug. Viel gefährlicher als CO ist noch H2S. Schon 1710 Proc. vermag nach 37 Minuten zu tödten, bei Gegenwart von I Proc. H, S trat unter heftigen Krämpfen der Tod nach 1 Minute ein. Leuchtgas kann tödtlich wirken, wenn es in einer Concentration von 5 Proc. in der Atmosphäre vorhanden ist. Versuche an Mausen zeigen, daß hier das Erloschen der Lebensthätigkeit schneller erfolgt, die Giftwirkung ist also abhängig von der Größe des Objects.

G. Lunge. Hermann Frasch's mechanischer Röstofen für Schwefelmetalle und andere Zwecke³). - Der Rostofen von Frasch

^{. 1)} Bull. soc. chim. 11, 27-29. - 1) Chem. News 79, 159-162. - 1) Zeitschrift augew. Chem. 1894, S. 15-18.

ist nichts weiter als eine glückliche Abänderung des vom Verfasser früher ausführlich beschriebenen Röstofens von Gebruhr Mac Dougall. Die Hauptschwierigkeit hatte bei dem Verfahre der letzteren in der Construction der Rührer gelegen. Diese Uebelstand vermeidet die Anordnung von Frasch. In Bezug auf die interessanten technischen Einzelheiten muß jedoch, da se ohne Figur sich nicht anschaulich wiedergeben lassen, auf de Original verwiesen werden. Frwähnt sei noch, daß der Eründer diesen Ofen zunächst für ein Entschwefelungsverfahren um amerikanischen Rohölen ausarbeitete. Da die Entschwefelung durch Metalloxyde geschicht, entstand die Frage nach Verarbeitung der erhaltenen Sultide. Der Ofen ist jedoch zu allen Rostzwecken gut zu verwenden. Der Erfinder will ihn auch benutzen, um Bei in Bleioxyd zu verwandeln, und zu sonstigen Oxydationen, femer zu Reductionen oder Caburirungen.

E. Mathias. Ueber die specifische Wärme der flüssigen schweftigen Säure¹). — Im Allgemeinen wichst die specifische Wärme der Flüssigkeiten mit der Temperatur. Bei der kritischen Temperatur sagt die Theorie voraus, daß hier die specifische Wärme der Flüssigkeit $+\infty$ wird, umgekehrt wird der gesattigte Dampf die specifische Wärme $-\infty$ haben. Verfasser hat dies Voraussage an dem flüssigen Schwefeldioxyd geprüft, indem er bestimmte Mengen der flüssigen SO₂ in einen Recipienten enschlofs, während mehrerer Stunden erhitzte und dann in ein Calorimeter tauchte. Die daraus berechneten specifischen Wirmen zwischen — 20 bis + 130 ließen sich annähernd durch die Formal wiedergeben: $m = 0.31712 + 0.0003507t + 0.000006762t^2$. Die Theorie hat auch hier Bestätigung gefunden.

B. Kosmann. Die Entsäuerung der Röstgase durch Schwefelcalciumlange?). — Der Neutralisation der schwefligen Säure durch Calciumsulfid stand die geringe Löslichkeit des Calciumsulfids in Wasser entgegen, bis Opl-Kruschau nachwies, daß Calciumsulfid in Schwefelwasserstoffwasser unter Bildung von Hydrosulfid erheblich leichter löslich ist. Eine solche Lösung kann man durch Einleiten von Kohlensäure in eine Calciumsulfidsuspension erhalten. Es findet hier die Reaction statt:

¹) Compt. rend. 119, 404 - 407. - ²) Berg - u. Huttenm. Zeitg. 48, 192-194.

Doch ist die Reaction nach dieser Gleichung nie vollständig und wird technisch nur so weit geführt, bis Geruch nach Schwefelwasserstoff auftritt. Dies Verfahren hat gegenüber der Kalkmilchberieselung wesentliche Vortheile. Wahrend dieser Procefs einfach eine Neutralisation nach der Gleichung: Ca(OH), + H, SO, = CaSO, - 2 H₂O ist, wobei 29040 cal. entwickelt werden, berechnet Verfasser für den Process: CaS₂H₂ + 2H₂SO₃ = CaSO₃ 4 3 S + 3 H, O eine Wärmetönung von 96 500 cal. Diese starke Wärmetoning bewirkt aber eine erhebliche Expansion des Gases und damit einen guten Luftzug des Ofens. Beim Kalkmilchverfahren wird dagegen der Luftzug verzögert. Ein weiterer Vortheil des Hydrosulfidverfahrens ist der, dass werthvolle Bestandtheile des Flugstaubes, die mit dem Niederschlag ausfallen, gewonnen werden konnen. Durch Auskochen des Niederschlages mit Kalkmilch wird Calciumpolysulfid wiedergewonnen. Die Kosten des Verfahrens sind nicht wesentlich höher als bei dem Kalkmilchberieselungsverfahren, der Effect dabei aber ein vollständiger.

G. Halphen. Ueber die Elektrolyse ammoniakalischer Sulfitlösungen¹). — Elektrolysirt man Nickelnitrit bei Gegenwart von ammoniakalischem Sulfit, so bildet sich ein Thiosulfat, das von den bisher beschriebenen Nickelthiosulfaten durch seinen Reichthum an NII, abweicht. Diese Entstehung ist nicht an die Gegenwart von salpetriger Säure gebunden, sondern jede elektrolysirte ammoniakalische Alkalisulfitlösung giebt mit ammoniakalischer Nickellösung einen violetten Niederschlag. Mr.

Ch. Moureu. Einwirkung von Thionylchlorid auf Mineralsauren?). — Aus der organischen Chemie weiß man, daß das Thionylchlorid, SOCl₂, entweder wie die Phosphorchloride auf Sauren unter Bildung der Säurechloride oder wasserentziehend wirkt. Läßt man auf reine wasserfreie Schwefelsäure das Säurechlorid einwirken, so bemerkt man znnächst, daß beide Flüssigkeiten sich kaum mischen. Nach einigen Augenblicken tritt jedoch Entbindung von Gasen, die aus HCl und SO₂ bestehen, em und die Flüssigkeit wird allmählich vollkommen klar. Beim Destilliren und Rectificiren ging der Hauptantheil zwischen 138 bis 157° über. Er besteht nach der Analyse aus einem Gemisch von Monochlorhydrin und dem Pyrochlorhydrin der Schwefelsäure. Es haben sich also die Reactionen vollzogen:

¹⁾ J. Pharm. Chim. [5] 29, 371-372. - 1) Bull, sec. chim. 11, 767-770; Compt. rend. 119, 337-340.

$$\begin{split} & SOCl_{\mu} + H_{\mu}SO_{\nu} = SO_{\mu} + HCl + SO_{\nu} < & \stackrel{\text{Cl}}{O}H' \\ & 3SOCl_{\mu} + 2H_{\mu}SO_{\nu} = 3SO_{\mu} + \epsilon HCl + & \frac{SO_{\mu} \cdot Cl}{SO_{\mu} \cdot Cl} \end{split}$$

Das Dichlorhydrin, Cl-SO2-Cl, wurde nicht aufgefunden. petersäure und SOCl, reagiren stirmisch mit einander. be Reaction wird dahin gedentet, daß zuerst NO, Cl gehildet wol und darauf Oxydation eintritt, wobei die schweflige Saure u Schwefelsäure übergeht. Von den Phosphorsäuren wird die Metasaure nur wenig angegriffen, die Orthosaure, sowie ferner aut die Borsäure reagiren lebhaft damit. Bei den Phosphorsaure entsteht dabei ein flüchtiges Product, das, mit Ammoniummolyblat behandelt, die Phosphorsaurereaction giebt. - In der Abhandluz der Comptes rendus werden noch einige weitere Reactionen beschrieben. Wie Auger festgestellt hat, wirkt SOCL auf Oulsaure nicht ein. Bei Einwirkung auf die Oxalate des Natrous des Bleies, des Quecksilbers und des Silbers wurde stets de Chlormetall neben CO, CO, and SO, erhalten. Auf die beiden letzten Ovalate wirkt SOCl, so heftig ein, dass man das Reague mit absolutem Acther oder Benzol verdünnen muß. Oxalylchlond COCI-COCI, konnte in keinem Falle beobachtet werden. Ameren säure und Thionylchlorid setzen sich nach der Gleichung um

 $HCOOH + SOU_{x} = CO + SO_{x} + 2HCL$

Auf Aldoxime wirkt Thionylchlorid sehr heftig ein, so das man auch hier Benzol als Verdünnungsmittel nehmen muß. Aus dem Benzaldoxim, C, H, CH=NOH, wurde in einer Ausbeute von 70 Proc. Benzonitril, C, H, CN, erhalten. Isovalerylaldoxim, C, H, CH=NOH, gab 48 Proc. des Isovalerylnitrils, eine atherisch riechende Flüssigkeit, die zwischen 126 bis 128° siedet. Uenanthylaldoxim verwandelte sich zu 62 Proc. in Oenanthylnitril, eine Flüssigkeit vom Siedep. 178 bis 180°.

P. S. Gilchrist. Verbesserungen in der Schwefelsäurefabrikation!). — Die Größenverhältnisse der Bleikammern stehen, wie lange bekannt ist, in einer engen Beziehung mit den Ausbeuten und rein empirisch hat man es zweckmaßiger gefunden, an Stelle einer großen Kammer mehrere kleinere zu setzen. Untersucht man die Gase beim Lebergang von einer Kammer zur zweiten, so findet man, daß bei diesem Lebergang eine erhebliche Reaction zwischen den Gasen stattgefunden hat. Verfasser führt dies darauf zurück, daß die Gaspartikelchen sich

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 498-500.

auf die Wände häufiger aufstofsen, und so häufiger auch zum Zusammenstofs kommen, der dann die Vereinigung bewirkt. Das Verbindungsstück zweier Kammern bewirkt ferner eine bessere Mischung und eine vermehrte Abkühlung des Gases. Einen noch vollkommeneren Effect erzielte Verfasser, als er an Stelle der kurzen Verbindungsstücke Colonnen einschaltete, die, um die Gase in möglichst innige Berührung zu bringen, mit gerippten Thonröhren gefüllt werden. Auf diese Weise wurde eine Verminderung des Kammerraumes von 21,84 Proc. erreicht, während gleichzeitig die Ausbeute an Schwefelsäure um 28,18 Proc. stieg.

P. de Boissieu. Fortschritte in der Schwefelsäureindustrie 1). - Verfasser bespricht ein von Barbier ausgearbeitetes Verfahren zur Darstellung von Schwefelsäure, welches erlaubt, geringere Mengen H, SO, für den Eigenbedarf zu produciren. Es werden hier besonders die kostspieligen Bleikammern vermieden, undem die Röstgase ein System von drei Thürmen durchstreichen, deren erste die kleinste, deren letztere die größte Höhe hat. Diese Thürme sind aus widerstandsfähigem Material, mit Bleiplatten bekleidet und mit säurefesten Thoncylindern gefüllt, die eine große Oberfläche herbeiführen sollen. Am Fuße dieser Thürme befinden sich die treppenförmig angeordneten Concentrationspfannen, die vom Pyritofen geheizt werden. Die Gase treten vorerst in eine besondere Anlage ein, werden hier mit starker H, SO, berieselt und von Staub befreit, dann durchstreichen sie die Thürme. Der erste Thurm wird mit Wasser und Salpetersäure berieselt, die beiden anderen mit dem bei der Concentration entwickelten Wasser gespeist. Bei diesem Eindampfen erfolgt auch die Dinitrification, soweit sie nicht im Gay-Lussac erfolgt ist. Die Temperatur der Gase schwankt zwischen 40 bis 90°. Die Concentration erreicht 58 bis 60° Bé.

F. J. Falding. Concentriren von Schwefelsaure?). — Die dem Gloverthurm entnommene Saure wird in einem zweiten, ebenfalls zwischen dem Kiesofon (Schwefelbrenner) und der Bleikammer eingeschalteten Thurm (Concentrationsthurm) den heißen Röstgasen, welche ontweder beide Thurme zugleich oder zuerst den Concentrations- und dann den Gloverthurm vor ihrem Eintritt in die Bleikammer durchziehen, entgegengeführt. Durch dieses Verfahren ist es möglich, ohne Weiteres Schwefelsäure von 60° Bé. aus dem Concentrationsthurm zu erhalten.

i) Bull. soc. chim. 11, 726-729. - *) D. R.-P. Nr. 76691.

W. Wolters. Concentration von Schwefelsäure in bleiernet. Gefälsen 1). — Beim Concentriren von Schwefelsäure in bleiernet. Gefälsen wird schwefelsaures Blei zugesetzt und durch geeignet. Rührvorrichtung in der Flüssigkeit schwebend erhalten, um durch den hierdurch erzeugten Zustand der immerwährenden Sättigung der Säure mit Bleisulfat die Gefälse gegen den Angriff der Saure zu schützen. Das in der Hitze gelöste Bleisulfat scheidet sich beim Erkalten bis auf einen unbedeutenden Rest wieder aus. Op

Frank Tate. Methoden der Concentriung von Schwefelsäure.). — Den ursprünglich in England allgemein üblichen Glasretorten zur Concentration hochprocentiger Schwefelsäure war zunächst in dem Platin ein bedeutender Concurrent entstanden. Der Nachtheil der Glasgefaße ist das hindige Zerspringen, wahrend das Platin sehr kostspielig ist. Die Verbesserungsvorschläggehen nun für die Platinconcentrationsgefäße dahin, diese noverbilligen oder dauerhafter zu machen. Prentice bringt zur Vergroßerung der Heizfläche Platin in Form von Wellblech aus Delplace arbeitet mit terrassenförmig aufgestellten Pfannen. Achnliche Principe sind bei dem System von Desmontis angewandt. Faure und Kefsler nehmen Platinpfannen, die mit zekühlten Bleihauben überdacht sind. In Bezug auf Dauerhaftigket sind die von Heräus in den Handel gebrachten goldplattirtet Platinretorten allen anderen weit überlegen.

C. Häufsermann u. Fr. Niethammer. Ueber die Anwendbarkeit elektrischer Wärme zur Concentration der Schwefelsbure — Versuche der Verfasser. H₂SO₄ mit Gleichstrom zu concentriren, ergaben, daß eine Concentration damit ausgeschlossen erscheint, da gleichzeitig eine mehr oder minder große Zersetzung der Schwefelsäure erfolgt, die sich durch Abscheidung von Schwefe und von Schwefelwasserstoff bemerkbar macht. Bei Anwendung von Wechselströmen tritt eine solche Zersetzung nicht ein und die entweichenden Dampfblasen sind arm an mitgerissener H₂SO₄, aber die Rentabilität des Verfahrens scheitert an der Kostspieligkeit der verwendeten Energieart. Wurden die Stromem- und -austrittsstelle sehr genahert, so trat auch bei Wechselstrom Gasentwickelung auf, ein Zeichen, daß auch hier geringe Zersetzung stattfindet.

G. Lunge u. Abenius. Ueber die Zerstörung der Salpetersäure bei der Concentration der Schwefelsaure durch Ammon-

D. R.-P. Nr. 73698. — *) Chem. Soc. Ind. J. 13. 206—211. —
 Chemakerzeit. 17, 1907—1908.

sulfat¹). — Der Stickstoff ist in der concentrirten H₂SO₄ entweder als salpetrige Säure resp. Nitrosylschwefelsaure oder als Salpetersäure vorhanden. Die salpetrige Säure reagirt glatt mit dem Ammoniak nach der Gleichung:

$$0N.0H + NH_s = N_s + 2H_s0.$$

Bei der Salpetersäure kann dagegen die Reaction in drei Phasen verlaufen. Die ersten Phasen entsprechen den Gleichungen:

I.
$$3 \text{HNO}_3 + 5 \text{H}_3 \text{N} = 9 \text{H}_4 \text{O} + 8 \text{N}$$
,
II. $\text{HNO}_3 + \text{NH}_4 = 2 \text{H}_4 \text{O} + \text{N}_4 \text{O}$.

Der dritte Fall wäre der, dass die Salpetersäure beim Kochen nut concentrirter H₂SO₄ Sauerstoff abgiebt und dann die salpetrige Säure reducirt wird. Während die salpetrige Säure schon nach füns Minuten langem Kochen mit Zusatz der berechneten Menge (NH₄)₂SO₄ vollkommen frei von salpetriger Säure war, reagirt die Salpetersäure viel langsamer. Doch konnten bei Zusatz von 1 At. N des NH₃ auf 1 At. N der Säuren diese nach halbstündigem Kochen vollkommen zerstört werden. Dieses bezieht sich auf Verwendung einer Säure von 66° Bé., wie sie in den Platinpfannen erhalten wird. Aus einer 60 grädigen Säure konnte die salpetrige Säure ebenfalls schnell, die Salpetersäure dagegen erst nach vielstündigem Kochen mit einem großen Ueberschus von (NH₄)₂SO₄ entfernt werden. Mr.

G. Lunge. Notizen über die Schwefelsäurefabrikation in Amerika²). — Verfasser bespricht die Eindrucke, die er beim Besuche einer großen Anzahl amerikanischer Schwefelsäurefabriken empfangen hat. Diese hier anfangs nur von Empirikern eingeführte Fabrikation macht so wesentliche Fortschritte, daß sie drauf und dran ist, das Mutterland zu überflugeln. Vor Allem machen sich überall die Bemühungen geltend, einen passenden Ersatz für das theure Platin zu finden. In einer Reihe von Fabriken wird die Concentration bei 93,5 Proc. in Platin, darüber hinaus in gufseisernen Kesseln ausgeführt, ohne daß dabei für technische Zwecke zu viel Eisen in die Säure ginge. Sehr praktisch sind die Heizvorrichtungen für die Concentrationsapparate; die Heizung geschieht durch mittelst eines Dampfstrahls eingeblasenes Erdöl, wobei eine äußerst reinliche und constante Fenerung erzielt wird.

R. Les pieau. Die Kryoskopie des Hydrates SO₄H₂, H₂O₃).

Verfasser hat Versuche darüber angestellt, ob und in wie

¹) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 608-610. — ¹) Daselbst, S. 183-137. — ²) Bull. soc. chim. 11, 71-76.

weit das erste Hydrat der Schwefelsäure, das durch Ausfrece leicht zu erhalten ist, in der Kryoskopie Verwendung finden kam Concentrirte Schwefelsäure ist für viele Substanzen ein gute Lösungsmittel, für manche das einzige. Es war dabei noch da Frage zu berücksichtigen, ob sich das Hydrat, das als Molek darverbindung aufgefafst wird, überhaupt als kryoskopisches Mattverwandt werden kann, oder ob partielle Dissociation, zumal a Gegenwart einer fremden Substanz in der Lösung, eintritt. Der Schmelzpunkt der reinen Säure betrug \$,53°. Bei selbst 24 studigem Stehen war die Säure wenig verändert, dagegen neigt de Säure etwas zur Ueberschmelzung. Die Bestimmungen für Essasiure und Weinsäure, sowie für Harnsäure ergaben Weinze wonach annähernd die Beziehung gilt:

$$\frac{Mx}{p} = \alpha x + K.$$

M bedeutet hier das Molekulargewicht des gelösten Körpers. ℓ die Gefrierpunktserniedrigung, P das Gewicht des gelösten Körpers, α eine Constante des gelösten Körpers und K eine Constante des Lösungsmittels. Letztere beträgt annähernd 48. Aus der van 't Hoff'schen Gleichung:

$$K = \frac{0{,}198 \cdot i \, T^z}{L}$$

berechnet sich K, je nachdem man die latente Schmelzwärme mit Berthelot zu 31,7 oder mit Pickering zu 39,9 annimmt, K zu 49,5 bezw. 39,3. Das Hydrat ist ein Korper, welcher in seinem Krystallwasser schmilzt und als Lösungsmittel den Gesetzen im van 't Hoff folgt. Die Methode ist auch noch geeignet, wenn se zur Bestimmung von Substanzen dienen soll, die mit Schwefelsahr Salze bilden. Chininsulfat, (Chin) SO₄H₂. SH₂O, verhalt sich im Monohydrat wie eine Lösung von Chininsulfat, (Chin) SO₄H₃. in der Säure.

R. Pictet. Untersuchungen über die Gefrierpunkte un Schwefelsäure verschiedener Concentration!). — Verfasser hat genaue Gefrierpunktsbestimmungen von Schwefelsäure-Wassergemischen gemacht und die Resultate graphisch dargestellt. Die Curve weist beträchtliche Knicke auf. Bei den den absteigenden Curvenstücken entsprechenden Versuchen ergab sich, daß die Lösung mehr Säure enthielt als die Krystalle, das Umgekehrte war bei den aufsteigenden Curvenstücken der Fall. An den

¹⁾ Compt. rend. 119, 642-645.

Gipfelpunkten war Lösung und Krystall in Bezug auf die Säure gleich concentrirt. Trotz der plötzlichen Aenderung des Curvenzuges liefsen sich keine Beziehungen zwischen chemischen Formeln und diesen Maxima feststellen. Am ehesten würden noch die Hydrate H₂SO₄H₂O, H₂SO₄2H₂O und H₂SO₄10H₂O zu erkennen sein.

Harry C. Jones. Ucher die Verbindung von Schwefelsäure mit Wasser in Gegenwart von Essigsäure 1). - Mit genügender Sieherheit sind nur zwei Hydrate der Schwefelsäure, nämlich H, SO, H, O und H2SO, 2 H2O, bekannt. Ueber die Beständigkeit und die Bildungsneigung dieser Hydrate geben die Messungen von Thomsen Aufschlufs, der nachwies, daß beim Vermischen von I Mol. H₂O und 1 Mol. H₂SO₄ ein Drittel, beim Vermischen von 2 Mol. H₂O und 1 Mol. H₁SO, die Halfte der durch Wasserzusatz zu Schwefelsäure möglichen Gesammtwärme frei wird. Mendelejeff hat dann aus seinen Untersuchungen über die Lösungswärme die Existenz von S(OH), wahrscheinlich gemacht, Pickering hat geglaubt, aus seinen Dichtebestimmungen noch weitere Schwefelsäurehydrate herleiten zu konnen. Verfasser hat die Hydratfrage in der Weise studirt, daß er zu chemisch reiner Essigsäure²) wechselnde Mengen von Wasser, von Schwefelsäure und von Gemischen beider setzte und die Gefrierpunkte be-Zur Verwendung kamen auf je 25 ccm C, H, O, = 26,335 g, Wassermengen von 0,062 bis 0,753 g. Zu den so erhaltenen Lösungen wurden dann wechselnde Mengen Schwefelsäure gesetzt, worauf der Gefrierpunkt wiederum bestimmt wurde. Sobald die Schwefelsäuremenge 1, Aeg. übersteigt, bildet sich, wie aus den Gefrierpunktsdifferenzen hervorgeht, mehr und mehr von dem Hydrat SO, H, . H, O. Vollständig scheint die Bildung bei Verwendung von 1 Mol. H2SO4 auf 1 Mol. H2O zu sein. Ist weniger als 1, Aeq. H2SO4 in der Lösung, so besteht zum Theil das Hydrat H, SO, 2 H, O, zum Theil sind Wasser und Schwefelsäure unverbunden. Für die Existenz höherer Hydrate konnten keine Anzeichen gefunden werden. Das Hydrat II. 80, . 2 H, 0 wird theilweise durch die Essigsäure in seine Componenten dissociirt. Wird die Verdünnung der Schwefelsaure noch weiter gesteigert, so sinkt die Menge des Hydrats H2SO, 2H2O immer mehr, und eine Lösung von 1 Aeg. H. SO, auf 7 H.O., wo die

Zeitschr physik, Chem. 13, 419—437; Amer. Chem. J. 16, 1—19
 Durch 35 maliges fractionirtes Umkrystallisiren erhalten. Schmelzp. 16,5°, spec. Gew. 1,0534.

Gosammtmenge des Wassers aber klein war, gab eine Differen kleiner, als die dem Hydrat ILSO, H, O entspricht, also auch u dieser Lösung ist freie Schwefelsäure vorhanden. Ebenso vermag 1 Mol. Ha SO4, wenn es mit 1 Mol. Ha () versetzt wird, nur de Hälfte des Wassers zu binden. Erst wenn die Schwefelsnarmenge 2 Mol. überschreitet, wird das Molekül H2() voltkommet gebunden. - Es wurden ferner noch die Leitfähigkeiten der remen Essigsäure ($\mu = 0.00001$) bei Zusatz von wenig Wasser und bei Zusatz von H.O und H.SO, gemessen. Die Leitfaligkeiten waren gering und nahmen mit der Verdünnung ab. De von Mendelejeff für Alkohol angenommenen Hydrate 3 C, H, O . H2O, C2H3O + 3H2O and C2H6O.12H2O kounten nicht aufgefunden werden, als die Gefrierpunktserniedrigungen von kleinen Zusätzen von Alkohol und Wasser zu Essigsäure für sich und a Mischung untersucht wurden. - Als die Gefrierpunktserniedrigung von in Essigsaure gelöstem Natriumacetat ohne und mit Zusatz von Wasser bestimmt wurde, ergaben sich allerdings gewisse Duierenzen, aber die Menge des gebandenen Wassers erreichte meh den Werth von 1 Mol., obwohl Natriumacetate bekannt sind de Essigsäure und Wasser im festen Zustande enthalten.

E. Tutton. Krystallographie der normalen Kalium-, Rubidium- und Cäsiumsulfate.). — Eine genaue Untersuchung über die geometrischen und physikalischen Eigenschaften der normalet Kalium-, Rubidium- und Cäsiumsulfate ergab für eine große Arzahl dieser Eigenschaften, daß sie ausgesprochen additiv sad und sich constant mit steigendem Atomgewicht des substituiresden Metalls ändern. In allen diesen Fällen stand das Rubidiumsalz zwischen den beiden anderen.

G. Carrara u. Zoppellari. Reactionsgeschwindigkeiten uninhomogenen Systemen: Zersetzung des Sulfurylchlorids.).

Während im Allgemeinen die Bestimmung der Reactionsgeschwindigkeit in homogenen Systemen gute Resultate gegeben untreten bei inhomogenen Systemen erhebliche Schwierigkeiten auf da leicht Unreinigkeiten und ferner durch Diffusion ein Theil der Reactionsproducte die Grenzschicht der Flüssigkeiten beleckt und so verändern. Verfasser vermeiden diese Schwierigkeiten durch Construction eines besonderen Apparates, bei dem die Begenzungsfläche leicht constant gehalten werden kann. In Berührung mit einander wurden je 3 bis 4 cem Sulfurylchlorid mit

Chem. News 69, 305—307. — *) Accad. der Lincei Rend. [5, 8, 190—195.

250 ccm Wasser gebracht. Ein größerer Wasserzusatz rief keine Aenderung in der Zersetzungsgeschwindigkeit hervor. Der zeitliche Verlauf wurde durch Titration der freien Säuren, die nach der Gleichung $\mathrm{SO_3Cl_2} + 2\,\mathrm{H_2O} = \mathrm{SO_4H_2} + 2\,\mathrm{HCl}$ entstehen, gemessen. Innerhalb des Intervalls von 30 bis 450 Minuten war bei gleicher Temperatur die Zersetzung nach der Gleichung:

$$\frac{1}{t} \lg \frac{A}{A - x} = AC$$

verlaufen. Mit steigender Temperatur steigt die Geschwindigkeit stark an. Ersetzt man das Wasser durch ¹/₁₀-Normal-Kalilauge, so ist ein Unterschied in der Geschwindigkeit nicht zu bemerken. Der Werth AC ist nicht von Anfang an constant, sondern er ist zuerst etwas größer (0,000 14) und sinkt dann und bleibt darauf constant (0,000 11). Die Zersetzung des SO₂Cl₂ erfolgt also bei constanter Berührungsfläche wie eine monomolekulare Reaction. Mr.

K. Elbs. Einige zu Vorlesungsversuchen geeignete Reactionen uberschwefelsaurer Salze¹). — Beim Erwärmen einer verdunnten Wasserlosung von Ammonpersulfat entweicht stark ozonisirter Sauerstoff. Baryum fällt die Lösung in der Kälte nicht, wohl aber in Siedehntze. Mit concentrirter Kaliumcarbonatlösung fällt schwer lösliches H₂S₂O₃ aus. Aus Salzsäure und Persulfat wird in der Wärme lebhaft Chlor entwickelt. Beim Kochen mit Mn SO₄ fällt Mangansuperoxydhydrat aus. In saurer Losung und in der Wärme wird Anilin zu Anilmschwarz oxydirt. Es gelingt, mit Persulfat in alkalischer Lösung o-Nitrophenol in Nitrohydrochinon überzuführen.

Maumené. Studium der Säure S.O.; 2). — Villiers hatte eine Säure dieser Formel beschrieben, aber später seine Angaben als unrichtig zurückgezogen. Maumené hält jedoch die Existenz für bewiesen. "Im Stich gelassen und verleugnet von Villiers, gehört sie Maumené, welcher ihr den Namen acide tetrasulfugique (g siebenter Buchstabe des Alphabets) giebt."

Ed. Schär. Bemerkungen über die unterschweftige Säure 3. — Verfasser weist darauf hin, daß schon dem Entdecker der hydroschweftigen Säure, Schönbein, das merkwürdige Verhalten dieser Substanz gegenüber Indigo aufgefallen ist. Schönbein hatte bereits gefunden, daß der Vorgang der Entfärbung von

¹⁾ Verhandl, d. Vers. deutsch. Naturf. u. Aerzte 93, II, 104-105, 7) Bull. soc. chim. 11, 196, - 4) Ber. 27, 2714-2722.

Indigolösung keine Desoxydation sein konnte, da alle Mittel. de geeignet sind, die Säure zu zerstören, auch die blaue Farbe wieder herstellen. Der Entdecker nahm daher mit Recht an das beide Substanzen eine wenn auch lockere Verbindung mit einander eingehen. Die Rückkehr der blauen Farbe kann durch oxydirende und reducirende Mittel hervorgerufen werden. Verfasser giebt auch weitere Auszüge aus den Arbeiten von Schönbein, die beweisen, dass dieser mit den Haupteigenschaften der von ihm entdeckten Säure bereits vollkommen vertraut war. Me

H. Pélabon. Die Vereinigung von Selen mit Wasserstoff in ungleich erwärmten Räumen 1). - Verfasser erhitzt in geschlossenen Röhren überschüssiges Selen mit Wasserstoff ungleichmäßig und bestimmt nach dem Abkühlen das Verhaltnifs o des Partialdru kes des Selenwasserstoffs zum Gesammtdruck in der Röhre. Wird die Röhre ungleichmäßig erwärmt, doch so, daß an jedem Punkte der Schmelzpunkt des Selens (ca. 270°) überschritten wird, so besitzt das Gas eine Zusammensetzung, wie sie der niedrigsten Temperatur der Röhre entsprechen würde. In diesem Falle wurde das eine Ende der Röhre auf 530, das andere auf 680° erwärmt. o war dann gleich 0,3608, eine Zahl, die der für 5300 und ungleichmäßiger Erwärmung erhaltenen (p - 0,3597) sehr nahkommt. Wurde die Röhre gleichmäßig auf 680° gehalten, so war $\rho = 0.3920$. Bei einem Versuche mit dem Temperaturgefälle $640 \text{ zu } 540^{\circ} \text{ war } \rho = 0.3628$, bei einem anderen Versuche mit constanter Temperatur von 540° war g = 3626. In allen diesen Fällen wandert das Selen nach der kältesten Stelle der Röhre. War ein Theil der Rohre unter den Schmelzpunkt des Seleus abgekühlt, so erwies sich o als unabhängig von dem Temperaturgefälle. Für die Maximaltemperaturen 592, 680, 700° und denselben Minimaltemperaturen unter 270° hatte o die Werthe 0,1986. 0,2002 und 0,1977. In diesen Versuchen erstarrte das Selen in den horizontalen Röhren krystallinisch an dem Punkte, wo die Temperatur gerade unter den Schmelzpunkt sank. Für den Transport von Selen aus den heifsesten Stellen nach den kälteren sind zwei Factoren zu berücksichtigen, erstens die Flüchtigkeit des Selens und dann die Abscheidung durch Zersetzung von Selenwasserstoff bei niederer Temperatur. Uebrigens verläuft die Bildung des Selenwasserstoffs schneller als seine Spaltung und man kann durch sehr schnelle Abkühlung, so lange noch Selen an den heifsen Stellen ist, es erreichen, dass man ein der höchsten

¹⁾ Compt rend. 118, 142-144.

Temperatur eutsprechendes ϱ bekommt. Denselben Effect erreicht man, wenn man die Röhre senkrecht stellt, so daß das niedertropfende Selen jeden Augenblick das Gleichgewicht stört. Ist auch die wirmste Stelle unter dem Schmelzpunkt des Selens, so ist ein Druck dieser Maximaltemperatur entsprechend vorhanden.

H. Pélabon. Einflus des Druckes auf die Bildung von Selenwasserstoff 1). - Wirkt ein Gas auf einen festen oder flüssigen Körper in einem geschlossenen Gefäße unter Bildung einer gasförmigen Verbindung ein, so hängen die Partialdrucke der gasformigen Verbindung und des Gases im Allgemeinen von dem Totaldruck des Systems ab. Nimmt jedoch die gebildete gasförmige Verbindung dasselbe Volumen ein wie das Gas, so hort der Eintlufs des Gesammtdruckes auf. Ditte hat dies bereits für den Scienwasserstoff bei 350 und 4400 und Wasserstoffdrucken von 520 und 940 mm Quecksilber gezeigt. Die Menge des gebildeten Soll, nimmt mit dem Druck wenig zu. Als Verfasser in geschlossenen Röhren Selen und Wasserstoff zunächst auf 620° erhitzte, betrugen bei Wasserstoffdrucken von 520, 1270, 1520 and 30106 mm Quecksilber die erhaltenen Mengen 0.405, 0.4112. 0,42 und 0,423. Bei 575° und 678 und 1380 mm Druck wurden 0,39 und 0,403 Thle. SH, erhalton. Bei 3100 und Drucken von 580 und 1520 mm wurden die Zahlen 0,214 und 0,23 erhalten. Die Einflüsse der Temperatur machen sich demnach bei Weitem mehr geltend als die Steigerung des Druckes.

Stickstoff.

Lord Rayleigh. Ueber eine bei der Bestimmung der Dichte des Suckstoffs sich zeigende Anomalie 2). — In einer früheren Mittheilung hat Verfasser schon nachgewiesen, daß der aus Ammoniak durch Verbrennen mit Luft erhaltene Stickstoff eine medrigere Dichte besitzt als Stickstoff, der durch Sauerstoffentziehung aus der Luft erhalten wird. Der nach dem ersten Verfahren gewonnene Stickstoff war ca. 1 1000 Thl. leichter als der nach der zweiten Methode hergestellte. Neuere Versuche bestätigten auch die schon früher gemachte Beobachtung. Für Stickstoff, der aus Luft gewonnen war, indem 1. heifses Kupfer, 2. heifses reducirtes Eisen und 3. Eisenoxydulhydrat in der Kälte

¹⁾ Compt. rend. 119, 73-75. 1) Chem. News 69, 231-232: Proc. Roy. Soc. 55, 340-344.

zur Entziehung des Sauerstoffs Verwendung fanden, wurden al-Mittel von verschiedenen Bestimmungen nach der ersten Methode 2.31026, nach der zweiten 2.31003 und nach der dritten 2.31026 für das Gewicht des Kolbeninhaltes gefunden. Dafs in den Stickstoff, der aus atmosphärischer Luft gewonnen ist, Sauerstoff, der nicht vollig beseitigt wäre, das Gewicht erhöhen könnte, ist nach der Versuchsanordnung ausgeschlossen, da auch anderersette mindestens ein Sechstel von allem ursprünglich in der Luft euthaltenen Sauerstoff zurückgeblieben sein müßte, um das hohers Gewicht zu erklaren. Ebenso wenig ruhrte das niedrigere bewicht des aus Ammoniak erhaltenen Stickstoffs von beigemengten Wasserstoff, Wasserdampf etc. her, da auch hier das vom Verfasser eingeschlagene Arbeitsverfahren dies ausschlofs. Verfasser fand nun ferner, dass auch Stickstoff, der aus Stickoxyd durch erhitztes Eisen, sowie aus Stickoxydul bezw, aus salpetrigsaur m Ammon durch erhitztes Eisen dargestellt war, dieselben medern Werthe ergab wie der aus Ammoniak gewonnene Stickstoff. Warrend der aus der atmosphärischen Luft bereitete Stickstoff im Mittel für das Gewicht des Kolbeninhaltes 2,31026 ergab, stellte sich dieser Werth bei Stickstoff, der aus Stickoxyd erhalten wurde. auf 2,30008, bei solchem aus Stickoxydul auf 2,29904 und bei aus salpetrigsaurem Ammon bereitetem Stickstoff auf 2,29868. Der nach den letzten Methoden gewonnene Stickstoff ist um 1/200 Thl. leichter als der aus atmosphärischer Luft bergestellte. Stille elektrische Entladungen hatten auf die Dichte sowohl des aus Luft als auch des aus Stickoxyden gewonnenen Stickstoffs keinen Einfluss.

James Dewar. Das Verhalten des auf chemischem Wegerhaltenen und des atmosphärischen Stickstoffs im tlussigen Zustande¹). — In einem besonders construirten Apparate, auf dessen Einzelheiten hier nicht näher eingegangen werden kann, hat Verfasser die Verflüssigung des auf verschiedene Weise bereiteten Stickstoffs verglichen. Stickstoff aus der Atmosphäre und aus Stickoxyd dargestellter Stickstoff zeigten keine Unterschiede. Hingegen machte sich ein Unterschied bemerkbar, als der aus der Atmosphäre stammende Stickstoff, der über erhitztes Magnesium geleitet war, mit gewöhnlichem atmosphärischem Stickstoff verglichen wurde. Stickstoff, der Magnesium passirt hat, verflüssigsich ein wenig früher, als gewöhnlicher Stickstoff und die Flüssigkeit verdampft viel langsamer bei dem mit Magnesium behandelten

¹⁾ Chem. News 70, 300-301.

Stickstoff, Als aus Stickovyd bereiteter Stickstoff, der mit Magnesium behandelt war, in gleicher Weise mit Stickstoff, der aus Stickoxyd erhalten war, verglichen wurde, zeigte der erstere eine hohere Verdichtungstemperatur als der letztere. Es zeigt sich also in diesem Verhalten kein wesentlicher Unterschied zwischen atmospharischem und aus Stickoxyd dargestelltem Stickstoff. Geringer Gehalt von Verunreinigungen bedingte eine geringere Ausbeute an flissigem Producte. Schliefslich hat Verfasser gebrüft, ob Sauerstoff und Stickstoff in Luft sieh gleichzeitig verflüssigen. Diese Frage liefs sich nicht entscheiden, indem Luft unter Druck verhassigt wurde. Es wurden zu diesem Zwecke zwei Flaschen, eme mit Stickstoff bei 0,79 atmosphärischem Druck, die andere mit Sauerstoff bei 0,21 atmosphärischem Druck abgekühlt. Hierbei zeigte sich, dass Sauerstoff sich immer einige Secunden vor dem Stickstoff condensirt und auch so noch verbleibt, nachdem der letztere schon wieder vergast ist. Die Siedenunkte von Stickstoff und Sauerstoff liegen sehr nahe unter dem Drucke, bei dem sie in der Atmosphäre existiren. Tr.

L. Phipson. Natur des Stickstoffs). — In dieser Abhandlung bringt Verfasser die allgemein bekannten Eigenschaften des Stickstoffs zur Sprache, besonders aber die inerte Natur dieses Elementes.

T. L. Phipson. Chemische Constitution der Atmosphäre 2). — Nach Ansicht des Verfassers waren es vorzugsweise die niedrigsten Ellanzen, die unter dem Einfluß der Belichtung ihren Sauerstoff in die terrestrische Atmosphäre abgaben. Versuche des Verfassers wigten, daß solch niedere Pflanzen wie Protococcus, Microcysti etc. in kohlensäurehaltigem Wasser die größte Menge Sauerstoff in uner bestimmten Zeit abgeben. Verfasser glaubt ferner auf Grund seiner langjährigen Versuche, daß der von den Pflanzen assimifiche Stickstoff von Nitraten stammt und daß die Nitrification sich besonders an der Erdoberfläche in Folge langsamer Oxydation des Ammoniaks vollzieht. Der Ammoniak ist der Ursprung der Salpetersäure in der Natur und ist wie die Kohlensäure ein vulcanisches Product.

T. L. Phipson. Freier Sauerstoff in der Atmosphare 3). — Der Verfasser sucht seine Ansicht, daß die Atmosphäre ursprünglich nur aus Stickstoff und Kohlensäure bestanden habe, dadurch zu beweisen, daß er anführt, daß gerade die niedrigsten Pflanzen

Chem. News 69, 207. — *) Compt. rend. 119, 444—445. — *) Chem. News 70, 223.

Jahresber, f Chem. u s. w fur 1804.

am energischsten Sauerstoff entwickeln, z.B. ein Gemenge von Protococcus und Chlamidomonas 50 mal so viel als ein gleiches Gewicht Polygonum aviculare, 0,05 g grüne einzelbge Algen erzeugten in einem Monat 14 cem Sauerstoff. Ein englisches Pfond würde also in 100 Jahren etwa 42 000 Gallonen Sauerstoff aus Kohlensäure frei machen.

Brown-Sequard and D'Arsonval. Neue Untersuchungen, welche erweisen, daß die Giftigkeit der Ausathmungsluft auf einem aus den Lungen herrührenden Giftstoff und meht auf Kohlensäurewirkung beruht 1). — Die Verfasser haben einerseus aus der Ausathmungsluft von warmblitigen Thieren und von Menschen in geeigneten Vorlagen Flüssigkeiten condensirt, welche später Versuchsthieren in die Blutbahn oder unter die Haut eingespritzt wurden, andererseits Kaninchen in einer Luft athmen lassen, welche die von einer wechselnden Anzahl anderer Kaninches ausgeathmete Luft beigemengt enthielt. Die Thiere wurden unter Bedingungen gehalten, welche anderweitig schädigende Einflusse - Luftverderbnifs durch die Excremente, übermäßigen Kohleusäuregehalt thunlichst ausschlossen. Trotzdem gingen die Versuchsthiere nach Verlauf von zwei Tagen bis einem Monat zu Grunde, je nachdem sie die Exspirationsluft von zwei his sieber Kaninchen einzuathmen gezwungen waren, während sie gesand blieben, wenn durch concentrirte Schwefelsäure die Ausathmungsluft von einem gittigen Bestandtheil befreit wurde, ohne daß der Kohlensauregehalt von etwa 2 bis 3 Proc. eine Aenderung erfuhr. Verfasser kritisiren ähnliche Versuche anderer Autoren, welche zum Theil zu abweichenden Ergebnissen gelangt sind, und glauben durch ihre Versuche die Gegenwart eines besonderen Lungengiftes in der Ausathmungsluft erwiesen zu haben.

A. Lübbert und R. Peters. Ueber die Giftigkeit der Ausathmungsluft?). — Um möglichst endgültig festzustellen, ob die bekannte Giftigkeit der von Thieren ausgeathmeten Luft auf ihrem erhöhten Kohlensäuregehalt, vermindertem Sauerstoftgehalt oder einem besonderen Giftstoffe - Anthropotoxin - beruht, haben Verfasser Reillen von vier bis sechs Meerschweinchen oder Mäusen in der Weise athmen lassen, daß die durch eine Luftpumpe augesaugte und durch eine Gasuhr gemessene Luft, und zwar 5 bis 9 Liter (bei Mäusen) und 10 bis 12 Later (bei Meerschweinchen) pro Stunde, die im Uebrigen luftdicht geschlossenen Käfige

Arch, de Physiolog. [5] 6, 113—124. — ³) Pharm. Centr.-H. 35, 541—548.

der einzelnen Versuchsthiere nach einander durchstrich. There starben mit Ausnahme der beiden ersten, blieben aber geand, wenn Kohlensaure aufnehmende Substanzen in den Luftstrom eingeschaltet wurden; die Einschaltung von erhitztem Kupferoxyd nebst der nöthigen Kühlvorrichtung für die von orgarrischen Stoffen befreite Luft hatte weder günstigen noch unguristigen Einfluss auf das Betinden der Thiere. Weitere Versuche, bei denen durch Vermehrung der Thiere in der Reihe der Sauertoffgehalt der Athmungsluft für den letzten Käfig auf weniger als 11 Proc. vermindert, die Kohlensaure aber durch Natronkalk entferat wurde, führten die Verfasser zu der Ueberzengung, daß ausschließlich der auf etwa 12 Proc. gesteigerte Kohlensauregehalt der Athmungsluft den Tod der Versuchsthiere verschuldete, dafs aber weder Sauerstoffmangel dabei eine Rolle spiele, noch auch die Wirkung irgend eines flüchtigen organischen Stoffes zu erkennen sei.

Dewar. Flüssige atmosphärische Luft (). - Die Nothwendigkeit, zu optischen Untersuchungen die flüssige Luft und den hissigen Sauerstoff in einem solchen Zustande zu haben, daß durch Sieden keine Wirbel in der Flüssigkeit auftreten, sowie der Wansch, größere Mengen dieser Flüssigkeiten aufbewahren zu connen, haben den Verfasser zur Construction von tiefäßen veradalst, welche der Flüssigkeit einen gemigenden Schutz gegen die Wärme der Umgebung gewähren. Die großen Kosten dieser besnehe sind theilweise von der Goldsmith's Company gedeckt Die Beobachtung von Dulong und Petit, daß die Warmeleitfähigkeit der Gase mit ihrer Dichte abnimmt, wurde den Versuchen zu Grunde gelegt. Eine doppelwandige Glaskugel, deren innere Kugel ein Gasableitungsrohr trug, wurde mit flüssigem Arthylen gefüllt, nachdem der Zwischenraum der äußeren und mieren Kugel moglichst stark evacuirt war, und das unter diesen Bedingungen in der Zeiteinheit verdampfte Aethylen wurde mit der Menge verglichen, welche unter sonst genau denselben Bedingungen verdampfte, wenn aber der Zwischenraum der Kugeln Luft von Atmosphärendruck enthielt. Das Verhältnifs war etwa 1:5; bei Verwendung von flüssigem Sauerstoff anstatt Aethylen Dabei fand in dem Vacuumgefäß das Sieden völlig ruling an der Obertläche statt, ohne Blaseneutwickelung im Inneren. Damit war erwiesen, daß die Wärmeleitung in viel höherem Maßedurch Convection als durch Strahlung in einer Gasschicht erfolgt.

¹⁾ Chem. News 69, 29-83

Taucht man ein Gefäß, wie oben benutzt, in Bader von versondener Temperatur, so hat man in der pro Minute verdustebe Flüssigkeit gemessen in Cubikcentimeter Gas ein Mals bu 2 Zunahme der Strahlung mit der Temperatur mit Einschlaß der geringen Warmeleitung. Sie ist annahernd proportional den Cubus der absoluten Temperatur. Zur Erzielung des nothgen hohen Vacuums in dem Zwischenraum der Gefüße wurde folgestet Weg eingeschlagen. Während des Auspumpens mit der Queusilberluftpumpe wurde die Luft noch durch siedendes Quecksiber verdrängt. Nachdem der größte Theil des Quecksilbers verdamf C ist, wird zugeschmolzen und dann ein kugelformiger Ansatz der äufseren Kugel stark durch Eintauchen in feste Kohlensäure zekühlt, so daß sich aller Quecksilberdampf darin niederschligt. and dann wird auch dieser Ansatz abgeschmolzen, so dass mara aus der Abnahme des Druckes des gesättigten Quecksilberdamptes mit der Temperatur das orzengte Vacuum auf 0.000 0000000 8 aux Druck berechnen muß. Davon, daß der Zwischenraum noch mit gesattigtem Quecksilberdampf gefüllt ist, kann man sich der h Betupfen des Gefäßes mit einem mit flussiger Luft getrankter: Wattepfropf überzeugen, da dies einen Quecksilberspiegel an do ser Stelle erzeugt. Läfst man etwas flüssiges Quecksilber in detta Zwischenraum, so kann man durch Kühlen der inneren kup-1 dieselbe mit einem Quecksilberspiegel überziehen, welcher den Einfluß der Strahlung durch Reflexion vermindert. Solche tiefäße kann man für Calorimetrie und als Manometer, da sie gegen plotzlichen Temperaturwechsel geschützt sind, mit Vortheil verwenden. Das Quecksilber durch Schwefel oder Phosphor zu ersetzen, erwies sich nicht als Vortheil. Beide destillirten aber ebenen wie Quecksilber bei gewöhnlicher Temperatur und setzten sich als Spiegel an, wenn man eine Stelle des Gefaßes stark kuhlte. De elektrische Leitfähigkeit der reinen Metalle wächst sehr stark gegen den absoluten Nullpunkt hin, die Legirungen zeigen jedock nur geringe Veränderungen, Kohle verhält sich wie ein Metail in dieser Beziehung.

Dewar. Flüssige atmosphärische Luft 1). — In Gemeinschaft mit Liveing hat der Verfasser die Berechnungsexponenten von flüssigem Sauerstoff bei 182°, dem Siedepunkt, zu 1,2236 bestimmt, ebenso von flüssigem Aethylen zu 1,3632 und von Suckoxyd zu 1,3305. Die Bestimmung für Sauerstoff gilt für die D-Linie. Sie stimmt mit Gladstone's Gesetz und das Refractions-

^{&#}x27;) Chem. News 69, 39-40.

muralent stimmt gut mit dem von Landolt aus organischen Verbindungen berechneten überein. Ebenfalls weicht die molebalare Refraction nur wenig von der gasformigen ab, so dafs der Schluß, man habe es in beiden Aggregatzustünden mit den gleichen Molekulen zu thun, berechtigt erscheint. Die großen experimentellen Schwierigkeiten ließen bis jetzt nur Messungen für die eine Lanie zu. Wenn man in ein Vacuumgefäls ein Rohr mit flüssigem Sauerstoff steckt und denselben unter einem Druck von 1/2 Zoll Quecksilber verdampfen läfst, so kann man ein Gas wie Stickstoff. Kohlensaure oder Luft in demselben bei Atmosphärendruck ver-Hussigen und ansammeln. Bei Luft ist ein besonderes Reservoir untottig. Der Dampf und die Kohlensäure in demselben schlagen sich in festem Zustande nieder. Die flüssige Luft siedet bei 190°. wobei Stickstoff wegsiedet, dessen Siedepunkt 100 tiefer als der des Sauerstoffs liegt, zuletzt ist nur noch Sauerstoff übrig. Dabei geht die Farbe von einem schwachen Blau zu einem tieferen über. Taucht man ein Gefafs mit flüssiger Luft in flüssigen Swerstoff, der durch Evacuiren in lebhaftes Sieden gebracht wird, so scheidet sich Stickstoff in weißen Krystallen ab. Sauerstoff konnte so nicht fest erhalten werden. Wie erwartet, zeigte, analog dem tiase, der flüssige Sauerstoff eine große Wärmedurchlüssigkeit so daß das Strahlenbündel einer Bogenlampe, welches ein kugelformiges Vacuumgefäls mit filtrirtem Sauerstoff passirt hatte. 1 einem Focus gesammelt, l'apier entzijnden konnte. Die niedere Temperatur von - 2000 hemmt alle Reactionen, ein glummender Man kommt in einem Vacuumgefals über dem flüssigen Sauersloff meht zum Breunen. Der Umstand, daß Schwefel in flüssigem Sauerstoff weiter brennt, zeigt, dass für diese Reaction die Anresenheit eines Mittels, wie Wasser, nicht nothig ist. Alkohol, auf flussigen Sauerstoff geschüttet, wird fest und ist in solchem Zustande nicht entzündbar.

Liveing und Dewar. Vorläufige Notiz über das Spectrum der elektrischen Entladung in flüssigem Sauerstoff, Luft und Stickstoff.). — Die Verfasser haben zwischen zwei Platinelektroden, fon denen die eine convexe Platte mit der convexen Seite der inderen einem 2 mm starken Platindraht zugekehrt war, deren Dinensionen so gewählt waren, daß die Erwarmung nicht zu rasch intrat, einen Lichthogen in flüssigem Sauerstoff, Luft und Stickstoff bergeben lassen. Die Spectren waren continuirlich mit Absorptionsfinien. Der Widerstand der Flüssigkeiten war sehr groß. e. Lb.

¹⁾ Phil. Mag. 38, 235-240.

Berthelot. Neue Untersuchungen über die Fixirung de atmosphärischen Stickstoffs durch die Mikroorganismen 1. — Ir den Mechanismus, nach dem die Bindung des atmosphärischen Stickstoffs durch Mikroorganismen sich vollzieht, aufzuklären, bet Verfasser Versuche mit natürlichen und künstlichen Humussaurn ausgeführt. In gut verschlossenen Flaschen wurden diese a.A. Wasser und einer Suspension von grünen niederen Vegetabnen bei Anwesenheit von Luft sich selbst überlassen. Es zeigte sich dass außer einer Stickstoffvermehrung eine bemerkenswertne Menge von Kohlensaure sich constatiren liefs, die theils von eine Einwirkung des Sauerstoffs auf die Humussäuren durch einen auforganischen Einflufs, theils aber auch von dem Einflufs der Mikroben herrührte.

Berthelot. Neue Untersuchungen über die den Stillstoff fixirenden Mikroorganismen des Ackerbodens 2). - Verfasser verwendete bei seinen Versuchen Bacterien und Mikroben, die ausvegetabilischem Boden extrahirt waren, Bacterien von den Wurzelis von Leguminosen (Lupinen), Reinculturen von Aspergillus agger und Alternaria tonuis, sowie Gymnoascus. Als Nährmittel dienten Humussäure, natürlicher Kaolin, Weinsäure, Zucker, verdinnte Cohn'sche Flussigkeit, sowie eine von Guignard vorgeschlagere Flüssigkeit, die analog wie die vorige dargestellt ist, aber keme freie Säure enthält. Aus diesen Versuchen ergiebt sich, daß gewisse Mikroorganismen, speciell Bodenbacterien, im Stande soid Stickstoff zu binden. Zu gleicher Zeit, wo die Mikroben Stickstoff binden, müssen sie in dem Nährmittel, in dem sie leben, geeignete Stoffe zur Ernährung finden. Der vegetabilische Boden, oder vermehr die Kohlenwasserstoffverbindungen, die er enthalt, wurden sich mehr oder weniger rasch erschöpfen, wenn die nothwendigen organischen Stoffe nicht durch die Vegetation von mit Chlorophyll versehenen Ptlanzen regenerirt würden. Tr.

S. Winogradsky. Assimilation des gasformigen Stickstoffs der Atmosphöre durch die Mikroben). — Verfasser hat im Anschluß an seine früheren Versuche den Bacillus erkanut, der im Stande ist, in einem stickstoffarmen Mittel gasformigen Stickstoff zu assimiliren. Um diesen Bacillus zu isoliren, bedient sich Verfasser eines Verfahrens von anaörober Cultur. Wird der reine Bacillus in zuckerhaltige Flüssigkeit eingesäet und in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, so vermag er nicht zu wachsen.

Bull, soc. chim. [8] 11, 781 -784.
 Dasellet, S. 784—793.
 Compt. rend. 118, 353—355.

Brogt man jedoch die anderen, ihn begleitenden Bacillen oder urgend einen gewöhnlichen Pilz hinzu, so beginnt sehr bald die Entwickelung dieses specifischen Bacillus. Um die Fixirung von gasförmigem Stickstoff durch diese Mikrobe in reinem Zustande zu erzeugen, sind folgende Bedingungen einzuhalten: "Eine stickstofffreie zuckerhaltige Fhüssigkeit, eine dünne Schicht und Beruhrung mit reinem Stickstoff. Die aus der Glucose entstehenden Gährungsproducte sind Buttersäure, Essigsäure, Kohlensäure und Wasserstoff. Auf Bouillon und Gelatine gedeilt der Bacillus nicht. Von den gasformigen Gährungsproducten macht Wasserstoff 70 Proc. aus." Verfasser glaubt, daß der Stickstoff mit dem uaseirenden Wasserstoff Ammoniak erzeugt.

F. Nobbe u. L. Höltner. Vermögen auch Nichtleguminosen freien Stickstoff aufzunehmen 1)? - Nicht bloß die Legummosen vermogen Stickstoff der Luft zu assimiliren, wenn sie durch naturliche oder kunstliche Impfung mit gewissen Bacterien Wurzelknollehen gebildet haben, sondern unter gleichen Voraussetzungen verwerthen auch der Oelstrauch (Elaeaguus), sowie die Weifs- und "chwarzerle den Luftstickstoff; ein Gleiches gilt auch von l'odocarpus, einer eibenartigen Conifere. Verfasser haben ferner die mehrfach aufgestellte Behauptung, daß auch Nichtlegumiwen, Pflanzen ohne Wurzelknöllchen, die Fähigkeit besitzen, Luftstickstoff aufzunehmen, vorausgesetzt, daß sie in einem guten. an Nitrat reichen Boden wachsen, experimentell geprüft, indem sie Erhse, Senf, Buchweizen und Hafer in Topfculturen zogen. Bei allen vier Gattungen zeigte sich eine Zunahme des ursprünglich vorhandenen Stickstoffs, beim Hafer ist sie sogar hoher als bei der Erbse. Letztere hat sich jedoch allein als Pflanze bewährt, die für sich den Stickstoff der Luft sammelt, da die drei anderen Versuchsgattungen trotz Stickstoffzunahme des Bodens aus Stickstoffmangel verkummerten. Tr.

J. Dumont und J. Crochetelle. Einfluß der Kaliumsalze auf die Nitrification?). — Verfasser haben in einer früheren Mittheilung gezeigt, welch günstige Wirkung kalihaltige Dünger auf die Nitrification von urbar gemachtem Boden, der Humussubstanz und Kalk enthält, ausüben. Im Anschluß an diese Versuche wurde Heideboden, der Humussubstanz und wenig Kalk enthielt, geprüft. Auch an solchem Boden ist die Wirkung von Kaliumcarbonat für die Nitrification günstig. Die Maximaldosis von Kaliumcarbonat ist verschieden und richtet sich sowohl nach dem

¹⁾ Landw. Vers.-Stat. 45, 155-159. - 2) Compt. rend. 118, 604-606

Reichthum der Humussubstanz, sowie wahrscheinlich auch undem Kalkgehalt des Bodens. Für Heideerde ist ein Zusatz ich 4 bis 5 Proc. Kaliumcarbonat am günstigsten. Auffallend ist di Unwirksamkeit von Kaliumsulfat. Während man dieses bei kaliund humushaltigem Boden in größerer Menge als das Kaliumcarbonat mit gutem Erfolg verwenden kann, giebt es bei Heideboden schwankende Resultate. Wendet man jedoch eine Mischung von Kaliumsulfat und Kalkcarbonat an, so ist die Nitrification eine günstige.

J. Crochetelle und J. Dumont, Einfluss der Chloride auf die Nitrification 1). - Während die früheren Versuche gezeigt haben, daß Kaliumcarbonat bezw. Sulfat einen ginstigen Embas auf die Nitrification ausüben, beweisen die neuen Vorsuche, dales beim Chlorkahum micht der Fall ist. Ist ein Boden kalkhaltig so wird sich zwar, wenn man Chlorkalium zugiebt, Kaliumcarbaas bilden, aber das gleichzeitig gebildete Chlorcalcium wirkt schadhel. Wird das Chlorealcium durch Waschung beseitigt, so beobachtet man wieder den günstigen Einfluss des Kaliumcarbonats auf de Nitrification. Chlornatrium erzeugt in einer Menge von 1 10 Proeine ähnliche Nitrification, wie man sie mit Chlorkalium erzelt der Grund davon ist, dass das Chlornatrium sich nicht blos im Boden in Chlorcalcium und Natrinmearbonat umwandelt, sonden es vermag auch in kalireichen Erden Chlorkalium zu bilden. Im Boden, der von Kalkcarbonat frei ist, hat Chlorkalium keine Wirkung.

den Untersuchungen des Verfassers ergiebt sich, daß die Nitrification auf Mauern und Steinen, die sich in der Nähe von Staller oder Latrinen befinden, von einem Mikroorgamsmus hervorgetuben wird; Verfasser glaubt, daß es wahrscheinlich derselbe ist der die Nitrification im Erdboden bewirkt. Die Feuchtigkeit sein wichtiger Factor bei der Nitrification und begünstigt ein sehwach alkalische Reaction die Entwickelung dieses Nitrification-fermentes. Die Sonnenstrahlen üben einen nachtheiligen Factor auf die Entwickelung des Fermentes aus. Auf porosem Mauer werk geht die Nitrification viel rascher von statten als auf compactem. Ozon in geringer Menge ist vortheilhaft für die Nitrification, während Temperaturschwankungen merkwürdiger Weise der Entwickelung des Fermentes hindern.

Compt. rend. 119, 98-96 (2) Accad. dei Lincei Rend. [5] 3. 356—364.

Louis Hosvay de Nagy Hosva. Bestimmung der secundären stickstoffhaltigen Producte, die sich bei der Verbrennung an der Luft bilden 1). - Es ist bekannt, dass bei der Verbrennung in Luft als secundare Producte salpetrige Saure, Salpetersaure und selbst Ammoniak entstehen, wenn der verbrennende Körper Wasserstoff ist oder solchen enthält. Verfasser sucht die Frage zu beautworten: Welche Beziehung besteht zwischen dem Gewicht der secundaren Verbrennungsproducte, d. h. Ammoniak, salpetriger und Salpetersäure, und dem Gewicht derselben Producte in der Luft. Diese Producte bestimmte Verfasser mikrochemisch, d. h. mit Hülfe des Colorimeters. Er verbrannte Leuchtgas, Wasserstoff, Kohlenoxyd, Holzkohle und Koks. Die Verbrennung der Gase geschah in einem geeignet vorgerichteten Rohre, die Oxydationsproducte passirten neun Winkler'sche Röhren, von denen acht Aetzkah in concentrirter Lösung, die neunte Griefs'sches Reagens enthielten. Mit Ausnahme von Kohlenoxyd bildete sich bei der Verbrennung der genannten Gase Ammoniak, das in Winkler'schen Rohren, die fünffach Normal-Schwefelsäure enthielten, absorbirt wurde. Die Verbreunung von 8 bis 9 Liter Gas dauerte ein bis zwei Stunden. Holzkohle und Koks wurden verbrannt, indem sie vorber auf 120, 600 und 9000 erhitzt wurden. Die zur Verbrennung bestimmte Luft passirte Köhren von Pettenkofer von 1,1 m Länge, die mit Kaliumhydroxyd von 30 Proc. und mit Schwefelsäure beschickt waren, schliefslich einen Glaserschen Trockenapparat. In einem Theile der Kalilauge wurde die salpetrige Saure, in einem anderen die Salpetersaure ermittelt. Die salpetrige Säure wurde in folgender Weise bestimmt. Es wurde zunächst aus einer bestimmten Menge Kalilauge das Ammoniak, das sich bei der Verbrennung gebildet hatte und theilweise von der Kalilauge absorbirt war, abdestillirt, hierauf wurde die Reduction nach der Methode von Ulsch ausgeführt und alles Ammoniak ermittelt. Aus der Differenz kann man dann das aus der salpetrigen Säure gebildete Ammoniak erhalten. Da bei Holzkohle und Koks die Verbrennung acht bis zehn Stunden dauert, und während dieser Zeit der das rothglühende Rohr passirende Stickstoff der Luft unter Umständen sich mit Sauerstoff vereinigen kann, so hat Verfasser durch den Versuch festgestellt, wieviel Stickstoff sich oxydirt und hat dementsprechend seine gefundenen Werthe corrigirt. Nachstehend folgen die Versuchsergebnisse: Verbreunt man in Luft ein gleiches Volumen Leucht-

⁴⁾ Bull, soc. chim. [3] 11, 272-280.

gas oder Wasserstoff, so wird ein gleiches Gewicht Stickstoff in Ammoniak umgewandelt, auch ist das Gewicht des in beiden Fällen in salpetrige Saure verwandelten Stickstoffs nahezu gleich. Verbrennt man Kohlenoxyd, so findet man ca. die 21 fache Menge Stickstoff in saluetrige Saure verwandelt als im vorhergehenden Falle. Verbrennt man 1 kg dieser Gase, so findet man bei der Verbrennung des Wasserstoffs das meiste Ammoniak, die meiste salpetrige Säure und Salpetersäure, nur ein Viertel dieser Menge erhalt man, wenn man Leuchtgas verbrennt und circa ein Zwanzigstel davon bei Kohlenoxyd. Verbrennt man in Luft Holzkohle, die vorher getrocknet und zur Rothgluth erhitzt war, so ist die Menge Stickstoff, die in der gesammelten salvetrigen und Salpetersäure enthalten ist, ungefahr derjenigen gleich, die in diesen Producten enthalten war. Aehnlich ist es bei dem Koks. An diese, durch Aualysen belegten Versuchsreihen fügt Verfasser noch eine ausführliche Schlussbetrachtung, bezüglich deren Einzelheiten besser auf die Originalabhandlung verwiesen wird.

Ludwig Hosvay von Nagy Hosva. Von den bei der Aufeinanderwirkung von Ozon und Ammoniak sich bildenden Nebenproducten 1). - Da aus den Versuchen von Carius es nicht mit Bestimmtheit zu ersehen ist, ob bei Aufeinanderwirkung von Ozon und Ammoniak neben Ammoniumnitrat und Ammoniumnitrit auch wirklich Wasserstoffsuperoxyd entsteht, so hat Verfasser die Versuche von Carius wiederholt und kommt bierbei auf Grund seiner Versuche zu folgenden Resultaten: Wasserstoffsuperoxyd konnte in keinem einzigen Falle, selbst nicht in Spuren, nachgewiesen werden. Die Versuche wurden nun so ausgeführt, daß in mit ozonhaltigem Sauerstoff gefüllte Flaschen Ammoniaklösung eingegossen wurde. Verfasser nahm dabei an, dafs Ozon das Ammoniak zu Salpetersäure oxydirt gemäß der Gleichung NH, 4-40, - HNO, - H.O. + 40a. War in den Flaschen im Verhältungs zum Ozon nur soviel Ammoniak vorbanden, als nach der vorstehenden Gleichung das Ozon zu Salpetersäure hätte oxydiren können, oder dessen fünfter Theil, die Halfte oder das Doppelte, so erfolgte die Einwirkung sehr langsam; in diesen Lösungen war für gewöhnlich wenig salpetrige und viel Salpetersaure vorhanden. Zwischen Ozon und Ammoniak ist die Wirkung um so rascher, je concentrirter die Ammoniakflussigkeit. Wenn der ozonisirte Sauerstoff, wie es Carius am vortheilhaftesten hält, durch eine 0,06 proc. Ammoniaklösung dringt, so ist anfangs die Salpetrigsäurereaction

¹⁾ Ber. 27, 3500-3503.

lebhaft genug; ist die Lösung kaum alkalisch, so ist wenig salpetrige und viel Salpetersäure nachzuweisen. Trockenes Ammoniak und Ozon wirken bei Zimmertemperatur nicht auf einander ein. Tr.

P. Rogatien V. de Lambilly. Synthetische Darstellung von Ammoniak!). — Die Vereinigung von Stickstoff und Wasserstoff soll in Gegenwart von Contactsubstanzen (Bimsstein, Knechenkohle, Platinschwamm etc.) dadurch erleichtert werden, dass den genannten Gasen außer Wasserdampf noch Kohlensäure oder Kohlenoxyd beigemengt wird, behafs Bildung von Ammoniumbicarbonat bezw. -formiat:

$$N + H_1 + CO_1 + H_2O = CO$$
 bezw. $N + H_2 + CO + H_2O = HCOONH_2$.

Die Bildung dieser Salze erfolgt am reichlichsten bei 40 bis 60° C. für das Brearbonat und bei 80 bis 130° C. für das Formiat. Die Gase erhält man am zweckmäßigsten, indem man Luft und Wasserdampf abwechselnd über gluhenden Koks leitet und aus dem so erhältlichen Gasgemisch je nach dem gewinschten Salz das Kohlenoxyd oder -dioxyd entfernt. Die Lösung der im Wasser aufgefangenen Salze wird behufs Abscheidung des Ammoniaks über Kalk destillirt.

G. R. Blochmann. Gewinnung rhodanfreier Ammoniak-salze 2). — Das behufs Anreicherung der Ammoniaksalze wiederholt zum Reinigen des Rohgases benutzte und vor dem jedesmaligen Einbringen in die Waschapparate durch Zusatz einer Eisensalzlösung (Eisensulfat oder Eisenchlorid) und einer Säure (Schwefelsäure oder Salzsäure) entschwefelte bezw. neutralisirte Gaswasser wird mit Chlor, Chlorwasser, Chlorkalk oder einem anderen unterchlorigsauren Salz behandelt, um die Rhodanverbindungen zu zerstören, hierauf neutralisirt und eingedampft.

Gustave Michaud. Einflufs gewisser Metalle auf die Stabilität des Ammoniumamalgams 3). — Verfasser bereitete eine Reihe von Amalgamen, die außer Quecksilber und Ammonium auch noch ein anderes Metall enthielten. Aus Natriumamalgam und Metallsalzen wurden die Amalgame von Ag. Al. Au. Bi. Cd. Co. Cu. Fe. Mg. Mu. Pb. Pt. Sb. Sn. Zn dargestellt. Diese Amalgame (5 ccm) und 5 ccm Natriumamalgam wurden mit 100 ccm einer bei 25° gesättigten Lösung von Chlorammon zusammengebracht.

D. R.-P. Nr. 74275
 D. R.-P. Nr. 73560
 Amer. Chem. J. 16, 488—490.

Das bei allen Versuchen angewandte Natriumamalgam enthielt 0.85 Proc. Na. Die Versuche selbst wurden gleichzeitig in graduirten Cylindern ausgeführt und die Volumenvermehrung nach dem Zufügen der 100 ccm Chlorammonium zu der Mischung der Amalgame gemessen. Aus seinen Versuchen schließt Verfasser Folgendes: Zwischen dem elektrischen Verhalten der Metalle und dem Einfluß, welchen diese auf die Stabilität des Ammoniumamalgams haben, besteht eine gewisse Beziehung. Wenn das Radical Ammonium in Freiheit gesetzt ist in Gegenwart einer Quecksilberverbindung und eines der vorgenannten Metalle, so ist seine Beständigkeit geringer, als wenn es mit Quecksilber allein verbunden ware. Eine sehr geringe Menge Platin im Ammoniumamalgam verhindert die Volumenvermehrung. Die Kraft, welche die Stabilität des Ammoniumamalgams vermindert, ist größer bei den elektronegativen Metallen, aber sie ist nicht proportional ihrer Polarität. Ammoniumamalgam enthält Ammonium, denn. wenn eine einfache Mischung von Wasserstoff und Ammoniak vorläge, so wurde die charakteristische Erscheinung des Ammoniumamalgams nicht auftreten können.

A. Joannis. Findus des Stickstoffs, des Stickoxyduls und des Stickoxyds auf Alkaliammonium 1). - Im Auschlufs an seine früheren Arbeiten, bei denen Verfasser Sauerstoff und Kohlenoxyd auf in flüssigem Ammoniak gelöste Alkalıammoniumverbindungen hat einwirken lassen, hat Verfasser unter analogen Bedingungen die Einwickung von Stickstoff, Stickoxydul und Stickoxyd studirt, Hierbei erwies sich Stickston ohne jede Einwirkung auf die Alkaliammoniumverbindungen. Leitet man Stickoxydul in die erwähnte Lösung von Natrium- bezw. Kaliumammonium bis zur Entfarbung ein, so gestaltet sich der Process im Sinne der Gleichung: $N_2O + N_2H_6K_2 = NH_2K + NH_1 + KOH + N_2$. Fährt man mit dem Einleiten von Stickovydul fort, so wird Stickstoff nicht mehr frei gemacht, es findet dann nachstehende Umsetzung statt: 2 N H₂ K + N₂ O = N₂ K -- KOH + N H₃. Reagirt schliefslich überschüssiges Stickoxydul auf Kaliumammonium, so verläuft der Process wie folgt: $3N_2O + 2N_2H_8K_2 = N_7K + 3KOH$ + 3NH₃ + 2N₂. Ziemlich analog verläuft der Process bei Anwendung von Natriumammonium. Lafst man Stickovyd auf Kalium- bezw. Natriumammonium (in flussigem Ammoniak gelöst) einwirken, so verschwindet die Färbung von Alkaliammonium und es bildet sich ein weißer, schwach rosa gefürbter gelatinoser

¹⁾ Compt. rend. 118, 713-716.

Körper, der nach dem Verdunsten des Ammoniaks amorph erscheint. Es sind in diesem Falle NNaO bezw. NKO entstanden. Tr.

C. A. Lobry de Bruyn. Ueber das freie Hydrazin (Diamid 1). - Es herrscht allgemein die Ansicht, daß das freie Hydrazin ein unbeständiger Körner sei, während doch sein Hydrat NH., NH, OH bei gewöhnlichem Druck destillirt werden kann. Verfasser theilt mun in dieser vorläutigen Mittheilung seine Versuche mit, welche die Darstellung des freien Hydrazins bezweckten. Er liefs zu diesem Zwecke auf das Chlorhydrat, NH, NH, HCl, Natriummethylat in absolut alkoholischer Lösung einwirken. Die Umsetzung sollte dann gemäß der nachstehenden Gleichung erfolgen: NH_2 , NH_3 , $HCI + NaOCH_3 = NH_2$, $NH_3 + NaCI + CH_3OH$. Nachdem die Umsetzung durch Erhitzen bewerkstelligt war, wurde das Chlornatrium abfiltrirt und das Filtrat unter vermindertem Drucke destillirt. Es gelang auf diese Weise, Fractionen mit einem Gehalt von 82,6 Proc. N. II. zu erhalten. Als Fractionen, die bei 110 bis 111 mm Druck zwischen 63 und 64° übergegangen waren, mit einer Kältemischung abgekühlt wurden, erstarrten sie zu Krystallen, die bei - 4º schmolzen und an der Luft dichte Dampfe ausstiefsen. Die festen Krystalle ergaben bei der Analyse, nachdem sie rasch abgeprefst waren, einen Gehalt von 92 Proc. N. H. und schmolzen bei 1 bis 2°. Beim Erhitzen tritt keine Detonation ein; die Base ist schwerer als Wasser, trockener Sauerstoff greift die Base langsam an. Schwefel löst sich mit beträchtlicher Wärmeentwickelung, die Halogene reagiren heftig mit der Base, z. B. N. H. + 2J₂ - N₂ + 411J. Permanganat und Kaliumbichromat verursachen eine heftige Reaction ohne Entflammung oder Detonation. Die Base löst verschiedene Salze, z. B. KCl, NO3 K, KBr etc.

P. Duden. Ueber eine Bildungsweise von Hydrazm auf anorganischem Wege 2). — Die meisten Darstellungsmethoden für Hydrazin benutzen als Ausgangsmaterialien organische Stickstoffverbindungen. Verfasser beschreibt nun ein Verfahren, bei dem er Stickoxydkaliumsulfit mit Natriumamalgam bezw. Zinkstaub und Ammoniak in der Kälte reducirt. Der Process verläuft dann gemäß den nachstehenden Gleichungen:

 $\overset{KSO}{KO} > N \cdot NO + H_{\bullet} = \overset{KSO_{g}}{H} > N \cdot NH_{g} + H_{g}O + KOH + NH_{g} \cdot NH_{g} + K_{g}SO_{g}$

Das nuch Raschig's Methode dargestellte Stickoxydkaliumsulfit wird zu diesem Zwecke in Eiswasser suspendirt und mit über-

¹⁾ Rec. trav. chim. Pays-Bas 13, 433-440. - 1) Ber. 27, 3498-3499.

schüssigem Amalgam versetzt, bis eine Probe der Flüssigker Fehling'sche Lösung stark reducirt und nach dem Ansaueru in Erwärmen auf Zusatz von Benzaldehyd Benzalazin abscheid: Das Benzalazin, C₁₄ H₁₂ N₂, sehmilzt bei 93%. Mit Schwefelsunliefert es Hydrazinsulfat vom Schmelzp. 256%.

Th. Curtins und F. Schrader. Metalldoppelsalze des D. ammoniums and Diamids 1). - Im Gegensatz zum Ammoniak ist freies Diamid höchst unbeständig, dagegen sein Hydrat bestiediger als Ammoniumhydroxyd. Die Salze des Hydrazins sind zur Theil Derivate des zweiwerthigen Radicals (NH, NH,)", und de Hydrazin schliefst sich in dieser Beziehung vollkommen den zwewerthigen Erdalkalimetallen an. In anderer Beziehung ahnelt de Diammonium den Alkalimetallen und das Hydrat N. H. H. O biblet meist Salze, wie sie einer einsäurigen Base vom Typus des Ammomaks entsprechen. Diese Salze sind wesentlich bestandiger adie Salze der zweisäurigen Base. Ammoniak bildet mit Metalsulfaten Doppelsulfate, die dem Typus der Alaune und den Typus (NII,), SO, R"SO, 6 H, O entsprechen und dann Verbudungen von Ammoniak selbst mit den Metallsulfaten. Hydroxiaminalaune mit Aluminium, Chrom und Eisen sind ebenfalls bekannt. Diammonium dagegen ist der Alaunbildung nicht fenz dagegen giebt es Verbindungen der Formel (N.H.), SO, R"SO, die sich einerseits durch ihre Schwerlöslichkeit und dann durch den Mangel an Krystallwasser auszeichnen und die sehr bestandig sind. Die beiden Sulfate des Diammoniums unterscheiden sich erheblich durch ihre Löslichkeit. Das Salz N. H. SO, ist it. Wasser ziemlich schwer löslich, wogegen das Salz (N.H.) 50, an der Luft zerfliefslich ist; und doch bildet nur das letzte Salv Doppelsalze und zwar wasserfreie. Den Salzen vom Typus R"SO, 4NII, and R"SO, 6NII, entsprechen die Damidserbardungen R"SO, 2 N, H, und R"SO, 3 N, H, die sehr schwer tosheb sind. Die Doppelchloride entsprechen den Typen: N. H CIR"CL und (N2 H, Cl), R"Cl, Ferner sind Verbindungen bekannt vom Typus R"Cl, 2 N, H4. Versuche, aus diesen letztgenannten Verbindungen das freie Diamid abzuspalten, waren erfolglos. -Hydrazin neben Hydroxylamın läfst sich durch die Benzalazınprobe nachweisen, auch wird auf Zusatz von CuSO,-Losung das blaue, schwer lösliche Diammoniumkupfersulfat gefällt. Fernet unterscheidet sich Hydrazm von Hydroxylamin dadurch, das nur Hydrazin saure Goldchloridlösung zu reduciren vermag. Neutralisirt

^{&#}x27;) J. pr. Chem. 50, 311-346.

man nach der Beendigung dieser Reduction vorsichtig mit Ammoniak und ist Hydroxylamin ebenfalls zugegen, so tritt dann weitere Reduction ein. Zur weiteren Identificirung von Hydroxylamin muß dann die Isolirung als Diphenylketoxim dienen. I'm Ammoniak neben Hydrazin nachzuweisen, wird dieses in Benzalazan übergeführt und durch Aether entfernt. Im Rückstand kann dann bei Abwesenheit von Hydroxylamin Ammoniak leicht nachgewiesen werden. Ist Hydroxylamin zugegen, so sind beide durch die l'eberführung in die Platindoppelsalze zu trennen. -Die Reductionswirkung des Hydrazins, dessen verdüngte, wässerige Lisungen der Zersetzung unter Bildung von Ammoniak unterliegen, auf Metalloxyde ist sehr stark. Dabei wird der meiste Hydrazinstick toff als solcher frei, daneben entsteht etwas Ammoniak. Hy irazin und CrO2 oder HgO reagiren explosionsartig mit einander. Auch die Einwickung von No Ho OH auf Molybdäntrioxyd verlauft sehr heftig unter Bildung von Dioxyd. Wird eine angesauerte Lösung eines Molvhdats mit N. H. O versetzt, so färbt sie sich blan. Daneben erscheint in alkalischer Lösung das braune, flockige Sesquioxyd. WO, wird intensiv indigblau, verhert aber meht sehr viel Sauerstoff. Chromate werden reducirt, ein Ueberschufs fällt aus den gebildeten Chromsalzen Chromhydroxyd aus. Ferriverbindungen werden schnell reducirt. Ein Leberschuls an Hydrazin fällt Oxydulhydrat und andere Eisenoxydhydrate aus. Manganosalze worden als Hydroxydul gefällt, Permanganat zu Manganosalzen reducirt. Magnesiumsalze werden als Hydroxyd gefällt, das nicht in überschüssigem N. H. O löslich ist. N. H. kann durch Entfärbung von AuCl, noch in einer Menge von 1 40000 g nachgewiesen werden. - Doppelsulfate: Diammoniumkupfersulfat, NgH, O.SOgO.Cu.O.SOgONgH,, entsteht aus nicht zu verdünnten Lösungen der Componenten und bildet sehr kleine schiefe Prismen oder Tafeln. Das Salz wird durch concentrirte HNO, und concentrirte warme H2SO4 unter Gasentwickelung zerstört. Ammoniak zersetzt die Lösung unter stürmischer Gasentwickelung, ahnlich wirkt Natronlauge. Ammoniakalische Lösungen geben in der Siedehitze auf Zusatz von etwas Na Oll einen Kupferspiegel. 1 Thl. Sulfat löst sich in 1148 Thln. Wasser. Die Schwerloslichkeit des Kupferhydrazmsulfats eignet sich zur Gewinnung des Hydrazins aus Mutterlaugen. Diammowannickelsulfat ist ein apfelgrüner Niederschlag, der aus mikroskopischen Prismen besteht. Ammoniak löst ihn mit blauer Farbe, beim Erlntzen fällt das rothe Nickelsulfatdiamid, NiSO, 3 N, H, aus. 1 Thl. Doppelsulfat lost sich in 275,5 Thin. Wasser. Diammoniumkobaltsulfat ist rosenroth, seine erwärmte ammoniakalische Losung scheidet wahrscheinlich Kobaltsulfatdiamid aus, CoSO, 3 No H. Das Doppelsulfat löst sich in 305,16 Thln. Wasser. Dummoniumferrosulfut ist autfallend beständig, fast weifs und krystallmisch. Ammoniak löst es nicht, sondern zersetzt es. Löst sich in 324,9 Thln. Wasser. Diammoniummanganosulfat gleicht dem Eisensalze, ist aber viel löslicher. I Thl. Doppelsulfat löst sich in 60,0 Thln. Wasser. Diammoniumzenksulfat ist leicht loslich in Ammoniak, beim Erwärmen dieser Lösung fällt ein weißer Niederschlag. Durch starke Verdünnung tritt Hydrolyse ein. Lost sich in 184,8 Thln. H.O. Ihm gleicht vollkommen das Diammoniumcadmiumsulfat, das sich in 202,5 Thln. Wasser löst. Doppelsulfate wurden nicht erhalten mit Ag, Mg, Al und den Alkalien. - Doppelchloride. Die Chloride sind nicht so einfach zu erhalten und viel löslicher. Zweifachdummonaummercurichlorad, aus den sehr concentrirten Losungen beider Componenten erhalten. wird aus heifsem Alkohol umkrystallisirt und bildet Blattchen. HNO, NaOH, NH, zersetzen es unter Gasentwickelung, wobei die alkalischen Reagentien Reduction zu Hg bewirken. Andere Zwischenproducte mit HgCl, existiren, konnten aber nicht isolirt werden. Das Salz CdCl, Na H, Cl bildet dunne, glashelle Nadeln. In Ammoniak löst es sich unzersetzt auf und wird daraus beim Neutralisiren mit HCl als Diamidverbindung abgeschieden. Neben diesem Doppelchlorid entsteht in wechselnder Menge das zweite Doppelchlorid CdCl, 2N, H, Cl, 4H, O; in Berührung mit der Mutterlange geht das einfache Salz ebenfalls in das zweite über. Das Zweifachdoppelchlorid bildet schiefe Prismen und verwittert leicht. Von den Diammoneumzinkehloriden sind zwei bekannt: Zn Cl., 2 No H, Cl. and Zn Cl. No H, Cl. Das erste ist äußerst lösheh in Wasser und wird aus wenig Alkohol in tlachen Nadeln erhalten. Schmelzp. 135°. Es verliert an der Luft Salzsäure und bildet basisches Salz. Das zweite Doppelchlorid wurde in sechsseitigen Prismen vom Schmelzp. 180 bis 1850 erhalten. Diammoniumzinnehloride. Das Chlorid Sn Cl4 N2 H3 Cl krystallisirt aus Alkohol in großen perlmutterglänzenden Blättern vom Schmelzp. 1050 und geht beim Umkrystallisiren zum Theil in die Verbindung Sn Cl₂ 2 N₂ H₅ Cl uber. Mit Fe Cl₂ and Mn Cl₂ kounten Producte constanter Zusammensetzung nicht erhalten werden. - Diamiddoppelsalze. Aus den Lösungen einiger Doppelsalze in Ammoniak entstehen durch partielle Reduction die Diamide. Es wurden so erhalten: NiSO, 3 N. H. (rosa Pulver), ZnSO, 2 N. H. (weifs, krystallinisch), CoSO, 3N, H₄(2), ZnCl₂2N, H₄, CdCl₂2N, H₄.

Berthelot und Vieille. Untersuchungen über einige Salze der Stickstoffwasserstoffsäure 1). - Das Stickstoffammonium, N. H MI, wurde nach der Methode von Curtius dargestellt; die explosiven Eigenschaften dieser Verbindung decken sich ziemlich ant denjenigen, welche das französische Gewehrpulver BF. Modell 1886. aufweist. Verfasser haben die bei der Zersetzung auftretenden Gase analysirt und führen für den Zerfall der Verbindung tolgende Gleichung an: 2N, H, = 3N, + H, + 2NH, Die Verbrennungstemperatur bei der Explosion läfst sich auf 1350 his 1400° berechnen. Es ist somit das Ammoniumstickstoffsalz em in doppelter Hinsicht bemerkenswerthes Explosivmittel, erstens wegen seiner Kraft und zweitens wegen der niederen Verbrennungstemperatur. 1 kg entspricht 1148 Liter Gasvolumen bei 09 und 760 mm, es ist diese Zahl höher, als man sie für die bekannten Explosivstofte erhält. Mercurisalz der Stirkstoffwasserstoffsäure. MIIg (?). Man sittigt eine Losung von Stickstoffwasserstoffsaure mit gelbem Quecksilberoxyd. Aus Wasser krystallisirt es in who men, langen, weifsen Nadeln. Ist sehr explosiv und scheint selr analog dem Knallquecksilber sich zu verhalten. Das Mercurosalz der Stickstoffwasserstoffsaure erhält man durch Fällen einer verellingten wässerigen Losung von Stickstoffammonium mit Mercurcomitrat. Es entspricht entweder der Formel Na Hg oder Ne Hg2 gleicht in seinen explosiven Eigenschaften gleichfalls dem Anallquecksilber. Der Druck, den es bei der Explosion ausüht, st ungefähr gleich dem beim gewöhnlichen schwarzen Pulver, die Tern peratur bei der Verbrennung 27000. Bei der Zersetzung ent-Stelson Stickstoff und Quecksilber neben geringen Mengen von Wasserstoff, Kohlenoxyd und Kohlensäure. Die Zersetzungswärme das Grammgewicht der Verbindung Na Hgg = 484 g ist 1 44.6 Cal.

Th. Seliwanow. Beitrag zur Kenntnifs der gemischten Antwil ride der unterchlorigen Säure und analoger Säuren. V. Anorganische Halogenstickstoffe?). — Verfasser weist zunächst darauf hin, dass entgegen der Annahme von Szuhay (JB. f. 1893, S. 344) bei der Emwirkung von Jod auf Ammoniak Jodstickstoft und Jodammonium nicht die einzigen Reactionsproducte sind, sondern hals in der eisten Phase der Reaction, wie Schönbein schon vermuthete, Jodammonium und unterjodigsaures Ammon entstehen. Die unterjodige Säure weist Verfasser mit Jodkaliumlösung nach.

¹) Ann. chim. phys. [7] 2, 339—351; Bull. soc. chim. [3] 11, 744—748. — ¹) Ber. 27, 1012—1019.

Letztere ist ein treffliches Reagens auf die genannte Säure, indem selbst bei Anwesenheit von Alkali freies Jod ausgeschieden wird. KJ + JOH — KOH + J₂. Verfasser hat nun diese Reaction benutzt, um den Bildungsvorgang beim Jodstickstoff näher zu untersuchen. Starke Jodlosung und Ammoniak geben momentan Jodstickstoff. Fügt man aber eine verdünnte Jodlosung zu Ammoniak, so resultirt anfangs eine durchsichtige Lösung, die Jodammon und unterjodige Säure enthält, deren Bildung nach folgender Gleichung stattfindet: NH₃ + H₂O + J₂ = NH₄J + JOH. Wird der Jodzusatz vergrößert, so trübt sieh die ursprünglich klare Lösung unter Abscheidung von Jodstickstoff. Wenn Jodstickstoff sich abscheidet, so nimmt die Menge der unterjodigen Säure ab, ein Beweis dafür, daß der Jodstickstoff sich auf Koston der letzteren bildet. Die Bildung der verschiedenen Jodstickstoffe läfst sich durch nachstehende Gleichungen zum Ausdruck bringen:

Auf die Bildung des Jodstickstoffs ist nicht die Menge des Jodsallein, sondern auch die Concentration der Lösung, sowie die Temperatur von Einfluß. Jodstickstoff löst sich ferner allmählich in einem großen Ueberschuß von Ammoniak und die klare Flüssigkeit enthält unterjodige Säure. Für den Zerfall der Jodstickstoffe unter dem Einflusse des Wassers in Ammoniak und unterjodige Säure sprechen einige längst bekannte Thatsachen, die man entschieden nicht dem Jodstickstoff, sondern der unterjodigen Säure zuschreiben muß, so z. B. die Bildung von Monochlorjod bei der Einwirkung von Salzsäure, das Ausscheiden von Sauerstoff bei der Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd etc. Aus den folgenden Gleichungen werden derartige Processe verständlich:

$$NJ_{s} + 3H_{s}O = NH_{s} + 3JOH 3JOH + 3HO = 3H_{s}O + 3JOH$$

Wird beim Zersetzen des Jodstickstoffs durch Wasser neben Ammoniak unterjodige Säure gebildet, so muß die bei Einwirkung der Jodstickstoffe auf eine neutrale Jodkaliumlösung beim Zerfall gebildete unterjodige Säure mit Jodkalium Jod und Aetzkali geben, es müssen also dann Ammoniak. Jod und Aetzkali entstehen, eine Annahme, die sich als richtig erwiesen hat. Wie Verfasser schon früher nachgewiesen hat, ist die unterjodige Säurenicht sehr beständig und zerfällt in Jod und Jodsäure: 5 JOH = 2 J₂ + JO₂OH = 2 H₂O. Erfolgt nun der Zerfall der Jod-

suckstoffe in saurer Lösung, so wird das Ammoniak neutralisirt und auf 1 Mol. Jodsäure müssen 4 At. Jod erhalten werden. Unter Einhaltung besonderer Versuchsbedingungen gelang es Verfasser, hierfür den analytischen Beweis zu erbringen. Die Jodstickstoffe werden daher aus Ammoniak und unterjodiger Säure gebildet und zerfallen bei der Zersetzung wieder in diese Körper. Verfasser hält die Jodstickstoffe für Amide der unterjodigen saure und schlägt folgende Nomenclatur vor: Sesqueiodylamid, (NH, NJ,), Dijodylamid, (NHJ2), und Trijodylamid, (NJ3). Chlorstekstoff. Wie Gattermann nachgewiesen hat, giebt es Chlorsuckstoffe, die einen geringeren Gehalt an Chlor als NCl, bestren. Wenn analog den Jodstickstoffen die Chlorstickstoffe als unide der unterchlorigen Säure dann anzusehen sein müssen, so erklären sich gewisse Reactionen des Chlorstickstoffs hieraus, 2 B. die leichte Reducirbarkeit desselben durch schwache Reductionsmittel und die Bildung von Ammoniak und Chlor bei Finwirkung von Chlorwasserstoff. Wie bekannt, kann man auch Chlorstickstoff aus unterchloriger Säure und Ammonsalzen darstellen, doch tritt eine Grenze bei diesem Processe ein, da die Reaction der Chlorstickstoffbildung umkehrbar ist, d. h. zwei Reactionen Hand in Hand gehen:

$$NH_a + 3CIOH = NCI_3 + 3H_4O$$

 $NCI_3 + 3H_4O = NH_4 + 3CIOH$.

Bei der Einwirkung von Salzsäure auf Chlorstickstoff entwickelt sich Chlor, nimmt man anstatt Salzsäure Schwefelsäure, so geht der Chlorstickstoff nur in geringer Menge in Losung. Versetzt man schliefslich den unter, mit Schwefelsäure angesauertem, Wasser befindlichen Chlorstickstoff mit einer concentraten Succinimidlosung, so löst sich der Chlorstickstoff vollkommen auf. Nammt man diese Reaction unter Abkühlung vor, so verbindet sich die unterchlorige Säure mit Succinimid zu Chlorylsuccinimid,

dem gemischten Anhydrid der unterchlorigen Säure. Dass in dem Chlorstickstoff ein Amid der unterchlorigen Säure vorliegt, bestätigt die Einwirkung von Jod bezw. Jodkalium auf Chlorstick-

C. A. Lobry de Bruyn. Beständigkeit und Darstellung des freien Hydroxylamins 1). — Hinsichtlich der Beständigkeit des vom

¹⁾ Ber. 27, 967-970.

Verfasser dargestellten freien Hydroxylamins enthält die Arbeit folgende Angaben: Bei niedriger Temperatur bis zu - 156 ist das freie Hydroxylamin ziemlich beständig, bei Temperaturen von 20 bis 30° nimmt die Beständigkeit mehr und mehr ab. Eme langsam fortschreitende Selbstzersetzung unter Entwickelung von Stickstoff und Stickoxydul tritt sowohl bei festem als auch geschmolzenem Hydroxylamin ein. Auch Aufbewahren des Priparates im Dunkeln verhindert die Zersetzung meht, da auch die Alkaliuität des Glases Einfluß auf die Beständigkeit des Hydroxylamus hat. Bezüglich der Ausbeute bei der Darstellung des freien Hydroxylamins betont Verfasser, indem er auf die Abhandlung von Brühl (JB, f. 1893, S. 335, 918) Bezug nimmt, daß beim Arbeiten im Klemen bessere Ansbeuten erzielt werden. Ferner sei eine Speisung des Kuhlers mit Eiswasser nicht rathsam, da bei Darstellung des Praparates in größeren Quantitäten sonst leicht eine Verstopfung des Kühlrohres eintritt. Um bei Versuchen mit freiem Hydroxylamin sich vor Explosionen, die zuweilen vorkommen können, zu schützen, operirte Verfasser zwischen zwei dicken Fensterscheiben und benutzte zu jedem Versuche immer nur einige Tronfen des geschmolzenen Körners.

J. W. Bruhl. Notiz, betreftend Darstellung von freiem Hydroxylamin[†]). — Um über die Darstellung des freien Hydroxylamins in größeren Mengen nicht falsche Ansichten aufkommen zu lassen, betont Verfasser. Bezug nehmend auf die vorstehende Arbeit von Lohry de Bruyn, daß einer Bereitung von Hunderten von Grammen von Hydroxylamin in einer Operation nach dem vom Verfasser beschriebenen Verfahren (JB. f. 1893, S. 335, 918) nichts im Wege steht.

Woldemar Feldt. Ueber Verbindungen des Hydroxylamins mit einigen Metallsalzen?). Verfasser verwendete zu seinen Versuchen freies Hydroxylamin in wässeriger sowohl wie alkoholischer Lösung. Die erstere wurde aus Hydroxylaminsulfat und Barytlauge, die letztere durch Umsetzen einer ganz concentrirten wässerigen Lösung von Hydroxylaminchlorhydrat mit einer alkoholischen Lösung von Natriumalkoholat bereitet. Bringt man zu einer erhitzten weingeistigen Losung von 1 Mol. Kobaltchlorür, die sich in einem mit Wasserstoff gefüllten Kolben befindet, 4 Mol. Hydroxylaminchlorhydrat unter Hindurchleiten von Wasserstoff einige Cubikeentimeter alkoholisches Hydroxylamin, so scheidet sich nach einiger Zeit em Körper von der Formel CoCl₂, 2 N H, O

¹⁾ Ber. 27, 1347. - 1) Daselbst, S. 401-406.

in rosa Krystallandela ab. Durch weiteren Zusatz von Hydroxylamin ist es möglich, alles Kobalt in die erwähnte Verbindung überzuführen. An der Laft, besonders bei directem Sonnenlicht, wird die Verbindung dunkel gefärbt, unter Entwickelung von salvetriger Saure. In analoger Weise bildet sich die Verbindung CoSO₄, NII₅O 4 2 H₂O, die im Aussehen der oben erwähnten Verbindung gleicht, nur muß man die Componenten in wässeriger Lösung auf einander reagiren lassen. Dieses Salz ist etwas beständiger als das Chlorid. In wasseriger oder alkoholischer Losung setzen sich Kobaltchlorür und freies Hydroxylamin zu einem rosafarbenen Körper um, der in Folge von Sauerstoffaufnahme dunkelbraun wird und in die Verbindung CoOCI .2 NH₄O übergeht. Wird genanntes Product in stark abgekühltem Alkohol suspendirt und hierzu tropfenweise gekühlte alkoholische Salzsäure gefügt, so erhält man eine dunkelgrine Lösung, die beim mehrstündigen Verweilen in der Kältemischung gelbe Krystalle ausscheidet. Aus salzsäurchaltigem Wasser gewinnt man diesen Körper in wohlausgebildeten gelben bis brouzefarbigen Krystallen von der Zusammensetzung Co Cl, 6 NH, O, die sich mit Ammoniumovalat zu der Verbindung Co. (C.O.), 12 NH. O umsetzen. Eine Verbindung von der Formel Mn (la. 2 NH3 () resultirt, wenn eine erhitzte wasscrige Lösung von 4 Mol. Manganchlorur und 1 Mol. Hydroxylaminchlorhydrat nach und nach mit etwas weniger als der berechneten Menge alkoholischen Hydroxylamius versetzt wird und zu der erkalteten Flüssigkeit etwas Alkohol gefügt wird. In analoger Weise entsteht der Körper MuSO, NH,O - 2H,O, der ein weißes wasserunlösliches Pulver darstellt. Mit Kupfer- und Quecksilbersalzen lieferte Hydroxylamin keine falsbaren Producte. Das Hydroxylamin wurde in den angeführten Verbindungen mittelst Fehling'scher Losung bestimmt.

S. Tanatar. Ueber die Keaction zwischen salzsaurem Hydroxylamin und Natriumnitrit 1). Als Berichtigung zu seiner über diesen Gegenstand im J. russ. phys.-chem. Ges. (vergl. Ber. 26, R. 764) erschienenen vorläufigen Mittheilung theilt Verfasser mit, daß, wenn man die sauer reagirende Lösung von salzsaurem Hydroxylamin erst neutralisirt, sie meht mit Natriumnitritlösung reagirt. Auch bleibt die starke Reaction zwischen festem Hydroxylaminchlorhydrat und Natriumnitrit aus, wenn eines von diesen Salzen mit Kalk, Magnesia oder Zinkoxyd gemischt ist.

¹⁾ Ber. 27, 187.

Johannes Thiele und Arthur Lachmann. Ueber das Nitramid 1). - Wird eine wässerige concentrirte Lösung von Nitrourethan oder einem seiner Salze mit stark überschüssiger. concentrirter, methylalkoholischer Kahlösung versetzt, so erhalt man nach kurzem Stehen in Eis nutrocarbaminsaures Kaham, NO, NK. COOK, in schönen Blättern, die beim Lösen in Wasser in Kalimmearbonat und Stickoxydul zerfallen. Bringt man iedoch das Kaliumsalz in ein Gemisch von Eis und überschüssiger Schwefelsaure, so zerfällt die freigemachte Nitrocarbamipsaure in Nitromud, $N_1 O_1 H_1 = NH_2 \cdot NO_2$, und Kohlensäure. Der mit Ammoniumsulfat gesättigten Lösung entzieht man das Nitramid durch anhaltendes Ausäthern. Nach dem Abdunsten des Aethers hinterbleibt das Nitramid in wasserhellen Prismen. Durch Losen in Aether und Ausfällen mit Ligroin gewinnt man den Körper in Blättern. die bei 72° unter Zersetzung schmelzen. Die wasserige Losung rengirt stark sauer. Das Nitramid ist äußerst zersetzlich, bei Zimmertemperatur auch schon etwas flüchtig. Festes Nitramid verbufft mit Actzlauge unter Feuererscheinung.

Watson Smith und W. Elmore. Verfahren zur Darstellung von Stickstoffoxydul 4. - Das Patent besteht darin, daß man ca. 17 Thle. Natronsalpeter oder ca. 20 Thle. Kalisalpeter mit 13 bis 14 Thln. schwefelsaurem Ammon in trockenem Zustande mischt und diese Mischung erhitzt und zwar anfänglich bis zu oiner Temperatur von 230 bis 240°, bei welcher die Gasentwickelung beginnt, keinesfalls sollte aber in der ersten Zeit die Temperatur 250° überschreiten. Gegen Ende des Erlutzungsprocesses kann man schliefslich die Temperatur bis 3000 steigern. Sowohl das Erhitzungsgefäß als auch die Leitung, durch welche das tias abgeführt wird, müssen so eingerichtet sein, daß zufallig aus dem Gase niedergeschlagene Feuchtigkeit nicht wieder mit den erhitzten Salzen in Berührung kommt. Das Gas wird zweckmäßig abgekühlt und durch Leiten durch schwache Säuren und verdünnte alkalische Lösungen von mit übergegangenen alkalischen oder sauren Bestandtheilen befreit.

Julius Thilo. Die Fabrikation und Compression des Stickoxyduls 3). — Zur Darstellung des Stickoxydals erhitzt man 16 bis 18 kg Ammoniumnitrat in 30 Liter fassenden Retorten. Große Mengen auf einmal anzuwenden beim Großbetrieb, ist nicht rathsam. Um das Gas von etwaigem Chlor, Salzsäure und höheren

Ber. 27, 1909 1910.
 D. R.-P. Nr. 71279.
 Chemikerzeit.

Stickoxyden zu reinigen, läfst man es drei Waschtlaschen passiren, von denen die eine mit Wasser, die zweite mit Eisenvitriollösung und die dritte mit Natronlauge beschickt ist. Zur Bereitung des Stickoxyduls eignet sich uur ein ganz reines Nitrat, wie es sich im Handel nur selten findet. Die meisten Handelssalze geben ein Gas, das so stark durch Dämpfe von Ammoniaksalzen verunreinigt ist, daß die Verflüssigung unmöglich gemacht wird. Nach dem Passiren der Waschtlaschen tritt das Gas in einen mit Eis gekühlten Behälter, wird somit von mitgerissenem Wasserdampf befreit und schliefslich im Gasometer gesammelt. Aus dem Gasometer wird das Gas mittelst zweier Compressionspumpen, die bis höchstens 16 Atm. arbeiten, in ein ca. 6 Liter haltendes, auf 250 Atm. genriftes Rohr gedrückt. Das Rohr ist mit einem Kupfermantel umgeben und in diesen tritt die aus schwefliger Säure mit etwas Kohlensäure zusammengesetzte Kühltflüssigkeit (Flüssigkeit Pictet). Auch zwischen dem Gasometer und dem Saugevlinder der ersten Maschine ist ein ähnlicher Refrigerator eingeschaltet, um bei einer Abkühlung von - 20° die letzten Spuren seines Feuchtigkeitsgehaltes dem Gase zu entziehen. Da die Kälteflüssigkeit eine Temperatur von mindestens - 60 bis - 70° constant hält, so genügt zur Verllüssigung des Gases ein Druck von 12 bis 14 Atm.

P. Villard. Physikalische Eigenschaften des reinen Stickoxyduls 1). — Um reines Gas zu gewinnen, entwickelt es Verfasser entweder aus seinem bei 0° beständigen Hydrat oder man rectificirt das in einem eisernen Recipienten verflüssigte Gas. Von dem Dampf und der Flüssigkeit hat Verfasser die Dichten von 0 bis 36,3° bestimmt. Die kritische Temperatur wurde bei 38,8° ermittelt, der kritische Druck zu 77,5 Atm.

P. Villard. Zusammensetzung und Bildungswarme des Hydrats des Stickoxyduls?. — Diese schon früher beschriebene Verbindung stellt Verfasser dar, indem er flüssiges Stickoxydul mit einer bekannten Menge Wasser bei Gegenwart von Quecksilber im zugeschmolzenen Rohre längere Zeit in Eis stehen läfst, dann bei 0° das Rohr öffnet. Das nicht gebundene t\u00e4as entweicht dann, w\u00e4hrend das Hydrat keine merkbare Zersetzung erf\u00e4hrt. Man erwarmt schliefslich und mifst das erhaltene Gas. Der Versuch zeigte, dafs Wasser mehr als das 200 fache seines Volumens an Stickoxydul abgiebt. Es scheint das Hydrat der Formel N2O, 6 H2O zu entsprechen. Die thermochemische Untersuchung dieser

¹⁾ Compt. rend. 118, 1096-1099. - 2) Daselbat. S. 646-649.

Verbindung wurde in dem Calorimeter von Bunsen ausgeführt. Die Bestimmungen ergaben 77,84 und 77,76 kleine Calorieu, bezogen auf 1g Wasser. Die Lösungswärme ergab 57,5 Cal. und die Bildungswärme 139 Cal. Die letzte Zahl ist annähernd gleich der Summe der beiden vorhergehenden. Die Krystalle sind ohne Einfluß auf das polarisirte Licht und scheinen dem regularen System anzugehören.

F. Emich. Ueber die Einwirkung des Stickoxydes auf einige Motalle bei höherer Temperatur 1). - Da außer Verfasser sich auch Sabatier und Senderens gleichzeitig mit diesem Gegenstande befafst hatten, so bringt er in dieser Arbeit nur diesemgen Versuche, welche von genannten Antoren nicht oder mit anderem Erfolge ausgeführt worden sind. Die Einwirkung des Stickoxydes geschah auf die möglichst fein vertheilten Metalle bei oder unter der beginnenden Glubhitze. Kupfer reducirt das Stickovyd quantitativ zu Oxydul. Leitet man Stickoxyd bei Rothgluth über reinsten Zinkstaub, so giebt das aus dem Rohr austretende Gas mit Luft keine braunen Dämpfe mehr, das graue Product (Zn O) enthielt eine Spur Stickstoff als Nitrid. Bei Cadmium entstehen die beiden Modificationen von Cadmiumoxyd. Chrom scheint nur sehr schwer von Stickoxyd verändert zu werden, bei wiederholten. Erhitzen bildet sich offenbar Chromoxyd. Molybdan liefert beim Erhitzen im Stickoxydstrome, je nach der Dauer des Erhitzens, Dioxyd, Sesquioxyd, Mo O₁₂, and schliefslich Trioxyd. Wolfram bildet gelbes Wolframtrioxyd, Uran verbrenat in Stickoxydgas beim Erhitzen mit blendender Lichterscheinung zu Uranuranat, U.O. Eisen in fein zertheiltem Zustande entzündet sich sehr leicht im Stickoxydgas unter Bildung von Eisenoxyd, Fe, O₁, während das oxydirte Eisen stets geringe Mengen von Stickstoff enthält. Kobaltmetall wird im Stickoxydstrome schon bei mäßiger Temperatur entzündet und liefert Oxyduloxyd, Co, O,

G. Lunge und G. Porschnew. Zur Keuntnifs des Stickstofftrioxyds [Salpetrigsäureanhydrids] 3). Diese Arbeit ist auf Veranlassung von Lunge von Porschnew selbstständig ausgeführt und sollte die Frage zur Entscheidung bringen, ob die Verbindung N_2O_3 im Gaszustande existire. Die vorliegende Arbeit stellt nun endgültig fest, daß das Stickstofftrioxyd allerdings ein chemisches Individuum ist, das aber nur unter — 21° beständig ist. Oberhalb dieser Temperatur fängt es noch im flüssigen Zu-

Monatsh, Chem. 15., 375-390, - *) Zeitschr, anorg, Chem. 7, 209-249.

stande an, sich zu dissociiren und beim Uebergange aus dem flüssigen in den dampfförmigen Zustand tritt diese Dissociation (in NO, NO, bezw. N, O,) so gut wie vollständig ein. Lunge giebt dann auch eine Erklärung für den Bleikammerprocess, bei dem ein Gemenge von 1 Mol. NO2 und 1 Mol. NO in chemischer Beziehung genau so wirkt wie die Verbindung N.O. In dem zweiten Theile der Arbeit berichtet Porschuew nach einer historischen Einleitung zunächst über die Bereitung der Ausgangsmaterialien (O, NO, CO2, N1O3, N2O4), sowie über analytische Methoden. Der nächste Theil der Arbeit behandelt die Einwirkung von Sauerstofigas auf überschüssiges Stickoxydgas. Dann folgt das Verhalten des Gemisches von Stickoxyd und Peroxyd zur Schwefelsaure, sowie Reduction einer salpetersaurehaltigen Nitrose durch NO-Gas und hierauf Versuche mit verdampfender N2O3 und überschüssigem Sauerstoff. Im Anschluß an diese Theile der Arbeit folgen die sogenannten Hasenbach'schen Versuche, deren Kern in den abweichenden Eigenschaften eines Gemenges von Perovyd und Oxyd vor und nach dem Erhitzen liegt. Der zweite Theil der Hasenbach'schen Versuche befast sich mit der Löslichkeit des Stickoxydes in flüssigem Peroxyd (N₂O₄). Den Schlufs der Arbeit bildet die Dampfdichtebestimmung des No O3. Die Ergebnisse dieser sehr umfangreichen Arbeit sind kurz zusammengefaßt folgende: 1. NO, und NO verbinden sich gar nicht, oder nur in einem sehr geringen Maße zwischen den Temperaturen + 27.3 und 100°. 2. NO und N.O. verbinden sich bei - 21° so gut wie quantitativ (98,3 Proc.) zu einem chemischen Individuum, dem Salpetrigsaureanhydrid. Dasselbe ist bestandig unter dieser Temperatur bei gewöhnlichem Drucke, die Zersetzung fängt dagegen schon in flüssigem Zustande über der Temperatur von - 21° an. 3. Producte der Einwirkung von Sauerstoff auf überschüssiges NO-Gas (wobei sich gasförmiges N.O. bilden sollte) verhalten sich gegen Schwefelsäure identisch mit einem Gemisch von NO und Peroxyd. 4. Dämpfe des flüssigen N.O. sind der Einwirkung von überschüssigem Sauerstoff gegenüber nicht stabil, sie verwandeln sich vielmehr vollständig zu Peroxyd. 5. Der Dampf von flüssigem N₂O₃ nimmt dasselbe Volumen ein wie das Gemisch von NO und Peroxyd, aus dem es entstanden.

W. Ramsay. Die Nichtexistenz des gasförmigen Salpetrigsäureanhydrids). — Im Anschlufs an eine Arbeit von Lunge und Porschnew (vorstehendes Referat) betont Verfasser, daß

¹⁾ Chem. News 70, 187

genannte Forscher jetzt gleichfalls seiner schon früher ausgesprochenen Auschauung beitreten, dass Salpetrigsäureauhydrid in gasförmigem Zustande nicht existenzfähig ist, soudern dass es nur bei niederer Temperatur beständig ist. Bei Temperaturen über — 21° tritt Zersetzung ein. Hiermit ist die seiner Zeit von Lunge früher gemachte Augabe von ihm selbst widerlegt und die Streitfrage erledigt.

B. Liljensztern und L. Marchlewski. Zur Keuntnifs der salvetrigen Saure in Lösungen von Salvetersaure 1). - Nach früheren Versuchen ist bewiesen, daß rothbraume Salpetersaure von hoher Concentration nur N. O. enthalt, und daß die grunen und blauen Säuren nur Gemische von Salpetersäure, Wasser, N.O., und salpetriger Säure bezw. Salpetersäure. Wasser und salpetriger Säure sein können. Von Montemartini ist nun die Grenze für die Existenzfähigkeit des Stickstoffperoxydes in verdünnter Salpetersäure zu 30 Proc. HNO, ermittelt worden. Danach mulste eine Saure mit 70 Proc. Wasser auf Stickstoffperoxyd nicht zersetzend im Sinne der Bildung von sulpetriger Säure wirken können und salpetrige Säure in Säuren mit über 30 Proc. HNO, im Sinne der Gleichung HNO₂ + HNO₃ = 2NO₂ + H₃O zersetzt werden. Verfasser zeigen nun, dass, entgegen der Annahme von Montemartini, sogar Säuren, die über 60 Proc. HNO, enthalten, salpetrige Säure neben Untersalpetersäure enthalten können. Verfasser brauchten zu diesen Versuchen eine Saure, die sie durch Vermischen von HNO, (1,3973) mit flüssigem Stickstoffperoxyd herstellten. Dieselbe war grün gefarbt, hatte das spec. Gew. 1,40594, enthielt 61,85 Proc. HNO, und 4,07 Proc. als N.O. berechneter niederer Oxydationsstufen des Stickstoffs. Die muthmafsliche Zusammensetzung müßte Salpetersäure + Wasser - N₂O₃ + N₂O₄ sein. Durch diese Säure wurde nun ein absolut reiner Kohlensaurestrom geleitet: dieser trat, mit den Stickoxyden belastet, in eine mit Bimssteinstücken ausgefüllte 1, m lange Röhre, sodann in drei mit concentrirter Schwefelsäure gefüllte Waschflaschen und schliefslich in eine mit angesäuertem 1, - Normal-Kaliumpermanganat gefüllte Zehnkugelabsorptionsröhre. 1. NO. wird absorbirt unter Rildung von Nitrosylschwefelsäure und Salpetersäure. 2. NO bei Anwesenheit von NO, muß Nitrosylschwefelsäure liefern. 3. N. O. wird gleichfalls Nitrosylschwefelsäure bilden. Ist ein l'eberschufs von NO vorhanden, so mufs bei der Analyse der erhaltenen Nitrose das Verhältnifs des Ge-

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 5, 288-292.

sammtstickstoffs zum N_2O_3 -Stickstoff gleich 1 sich ergeben und das vorgelegte Kaliumpermanganat muß theilweise reducirt werden. Ist NO nicht in solcher Menge vorhanden, daß es sämmtliche NO₂ in Nitrosylschwefelsäure überführen kann, so muß das erwähnte Verhältniß größer als 1 sein. Der Versuch ergab 1,324. Enthielte die Säure nur N_2O_4 neben Wasser, so mußte das Verhältniß 2 sein. Es geht also hieraus hervor, daß salpetrige Säure zugegen war.

H. N. Warren. Neue Methode der Darstellung von Nitriten 1). - Ammoniumnitrit bildet sich, wenn man Ammoniak und Luft über erwärmten platinirten Asbest leitet. Um einen sehr wirksamen Asbest zu erhalten, verfuhr Verfasser wie folgt: Die Lösung von Platin in Königswasser wird eingedunstet und das resultirende Platinchlorid auf ca. 200° erhitzt. Alsdann kocht man den Rückstand mit Natriumcarbonat in geringem Leberschufs und lost das gebildete Platinhydrat in Oxalsäure. Die Lösung wird schliefslich concentrirt, der Asbest damit getränkt, dann getrocknet und geglüht. Der so zubereitete Asbest enthielt dann 12 Proc. Platin. Bringt man solchen Asbest in ein Verbrennungsrohr und leitet gleichzeitig Ammoniakgas und Luft durch, während man zur Einleitung der Reaction mittelst eines Bunsenbrenners das äußerste Ende des Rohres erhitzt, so bilden sich dicke Nebel von Ammoniumnitrit und zuweilen kann der Asbest der ganzen Lange nach sich intensiv erhitzen. Leitet man das Ammoniumnitrit in eine Aetznatronlösung, so wird eine äquivalente Menge von Natriumnitrit sich bilden. Tr.

S. P. L. Sörensen. Kritische Präparatenstudien. Darstellung von Ammoniumnitrit*). — Verfasser giebt zunüchst eine Uebersicht über die verschiedenen, in der Literatur beschriebenen Methoden zur Darstellung von Ammoniumnitrit und schliefst hieran das Verfahren, dessen er sich zur Gewinnung dieses Salzes bediente. Zu diesem Zwecke leitete er Stickstofftrioxyd, das er aus Arsenigsäureanhydrid und Salpetersüure entwickelte, erst durch einen Rückflufskühler, dann durch eine Woulff'sche Flasche und schliefslich durch einen hohen Cylinder, der mit kohlensaurem Ammon beschickt ist. Flasche und Cylinder werden mit Eiswasser gekuhlt und überzeugt man sich an einer hinter dem Cylinder eingeschalteten Flasche, dafs Stickovyd immer im Ueberschufs vorhanden ist. Das kohlensaure Ammon zerfliefst allmählich durch das bei dem Processe gebildete Wasser, jedoch reicht das letztere

¹⁾ Pharm. J. Transact. 53, 798. - 1) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 93 40.

nicht aus, alles Ammoniumnitrit bei dieser Temperatur aufzulose. Zu der halbflüssigen Masse giebt man absoluten Alkohol, filter nach einstündigem Stehen und scheidet aus der mit Eiswasse gekühlten Lösung durch Zusatz von Aether in Antheilen de Ammoniumnitrit ab. Das abgesaugte und abgepreiste Salz wei durch kurzes Verweilen über concentrirter Schwefelsaure von de letzten Spur Aether befreit. Auch aus dem Rückstande, der ber Abfiltriren der mit Alkohol versetzten halbflüssigen Masse zuractbleibt und der vorwiegend aus Ammoniumcarbonat besteht, life sich durch Behandlung mit Weingeist von 96 Proc. und Fallen der Lösung mit Acther noch weiteres Salz gewinnen. Zum begleich mit dieser Fällungsmethode hat Verfasser auch Ammonrat nitritlosungen unter verschiedenen Bedingungen verdunstet. (az abgesehen von dem Zeitaufwand liefert diese Art der Abscheden des festen Salzes keine besseren Resultate. Das feste Ammonummuti bildet eine undeutliche, krystallinische Masse, bei langsamer Auscheidung federformige Krystalle oder schöne Nadeln. Das wit ist in Wasser unter Warmeabsorption leicht loslich, an gewollicher Luft zerfliefst es. Am besten läfst es sich im Vac.on über gebranntem Kalk aufbewahren.

M. Mendelsohn. Ueber die Zerlegbarkeit der Nitrite duch Hydroxylamin 1). - Nach Emmerich soll das Wesen der Cholenerkrankung in einer Nitritvergiftung, einer Intoxication des Orsenismus mit salpetriger Säure bestehen. Er nimmt an, dals im Kommabacillen bei ihrem ausgesprochenen Reactionsvermegt innerhalb des Darmes aus den Nitraten, welche mit der Nahrast und in erster Lime mit dem Wasser eingeführt werden, der salpetrige Säure bilden. Sollte diese Ausicht von Emmerth sich bestätigen, so dürfte für die Therapie in dem Hydrocylaus vielleicht nach Ansicht des Verfassers ein Stoff vorliegen, um de salpetrige Säure zu zerlegen: NH, OH + NOOH = 2H, O - NO-Es ware nicht unmöglich, dass sich die gegenseitige Bindung dieser Stoffe auch im Blute ermoglichen läßt. Versuche, die an Thieren augestellt sind, lehren, dafs, wenn man beide Stoffe per anum einführt in Dosen, von denen jede fur sich tödtlich wirk. müste, das Thier am Leben bleibt.

A. Hantzsch. Ueber die Salze der stickoxydschweller Säure?). — Verfasser sucht mit dieser Arbeit zwei Fragen entscheiden: erstens die Frage nach der Constitution der stiesoxydschwefligen Säure im Allgemeinen und dann die Frage na

¹⁾ Deutsche med Wochenschr, 19, 995-996, - *) Ber. 27, 3264-327-

der Existenz und der Natur der isomeren Salze dieser Säure. Für die Bildung des stickoxydschwefligsauren Kaliums nimmt Verfasser folgende Gleichung an:

$$0 \stackrel{\text{Note of the open support of the open s$$

Mit dieser Formel lassen sich weiterhin alle Eigenschaften und Imsetzungen der stickoxydschwefligsauren Salze besser in Ein-Llang bringen als mit irgend einer anderen Formel, wie sie z. B. von Michaelis und auch von Raschig aufgestellt sind. Die Frage nach den beiden isomeren Kaliumsalzen konnte Verfasser tacht entscheiden, da es wohl gelang, das von Raschig bechriebene, nicht aber das von Pelouze entdeckte Salz darzustellen. In dem experimentellen Theile der Arbeit beschreibt Verfasser die Einzelheiten der Darstellung des stickovydschwefligsauren Kaliums, das er durch Einwirkung von Stickoxyd auf ·me alkalische Lösung von Kaliumsulfit darstellte und das dem ion Raschig beschriebenen entspricht. Das stickoxydschwefig-Saure Kalium, K. N. SOs, bildet schon glanzende Krystalle, die schr zersetzlich sind. Aufser dem erwähnten, bereits bekannten Salze wurden noch dargestellt: Baryum-Kaluumsalz, K.ha. SN2O6. Sutreliges Pulver. Saber-Kaleamsalz, KAgSN,On bildet sich, wenn marı die berechnete Menge Silbernitratlösung zu einer unter 00 aberekuhlten Lösung des Kaliumsalzes giebt, als weißer Niederschlag. In wassenger Lösung wird es leicht zerlegt gemäß der Glerichung KAgSN₂O₅ + H₂O = KAgSO₄ -- N₂O, bei Ausschlufs von Wasser zerfällt es in Stickoxyd und Sulfit, KAgSN, O. = KAgSO₃ + 2NO. Dieser Zerfall tritt beispielsweise ein, wenn man das Salz mit einem warmen Glasstabe berührt oder auf 850 erwairmt.

A. Gurcman. Zur Kenntnis der Elektrolyse der Nitrosylschwefelsäure in schwefelsaurer Lösung 1). — Verfasser hat in einem besonderen Apparate zwei verschiedene Lösungen von Mit rosylschwefelsäure, von denen die eine durch Behandlung einer schwefelsäure vom spec. Gew. 1,837 mit N₂O₃-Gasen, die andere einest solchen vom spec. Gew. 1,65 hergestellt war, der Elektrolyse unterworfen. Der Strom hatte eine Spannung von 4 Volt und eine Stürke von 0,1 Amp. Bei der Elektrolyse der Nitrosylschwefelsäure, die aus der Schwefelsaure 1,837 gewonnen war, entstanden am negativen Pole Stickoxyd, Wasserstoff, Stickstoff

^{&#}x27;) Zeitschr anorg. Chem. 7, 161-165.

und Stickoxydul, am positiven Pole Sauerstoff. Anfangs schede sich das Gas am positiven l'ole schneller ab, als am negative spater wird es umgekehrt. Die Flüssigkeit farbt sich harb violett, es bildet sich wahrscheinlich die Verbindung von Staloxyd und Nitrosylschwefelsäure resp. Salpetrigsäure: nach 40stadiger Einwirkung nimmt die Gasabscheidung am negativen ble ab und die Flüssigkeit wird milchig trübe. Mit der Dauer le Elektrolyse nimmt die Menge des Stickovydes ab, während 1-Menge des Wasserstoffs resp. Stickstoffs und Stickovyluls 19nimmt. Als am negativen Pole die Menge des Stickovides im noch minimal war, ergab die Analyse der rückständigen Sale, dafs in der Lösung noch fast reine Nitrosylschwefelsaure of halten war. Diese auffallende Thatsache erklärt Verfasser o folgt: Die positiven Ionen der Nitrosylschwefelsäure, die Graff NO und H, werden durch den Strom an den negativen Police führt und entweichen hier gasförmig; SO, wandert zum positiet Pol, spaltet sich hier in (0) und (SO), die Schwefelsaure regen-Der Sauerstoff oxydirt dabei einen Theil der Mition! schwefelsäure zu Salpetersäure und in Folge dessen wirkt nun +in Theil des NO reducirend auf diese und salnetrige Säure regenent wieder Nitrosylschwefelsaure. Erwahnt sei noch, daß in der ruckständigen Nitrose weder Ammoniak noch Hydroxylamin enthalba war. Bei der Elektrolyse der Nitrosylschwefelsäure, die aus der Schwefelsaure (1,65) erhalten war, wird auch mit der Daner de Elektrolyse die Menge des (NO) stets geringer, während am postiven Pole fast reiner Sauerstoff entsteht. Die rückständige Saue enthielt keine salpetrige Säure mehr; das abgeschiedene NO bi dieser Nitrose war also nicht im Stande, in seiner reducirenten Wirkung mit dem oxydirenden Einfluss des Sauerstoffs Schritt 72 halten.

Edward Divers und Tamemasa Haga. Oximidosulfonate oder Sulfazotate 1). — Im Anschlufs an die Arbeiten von Frems und vor allem von Raschig haben sich die Verfasser mit der Darstellung und Untersuchung der Oximidosulfonate oder Sulfazotate befaßt. Neutrales Kaliumorimidosulfonat bildet sich neben Nitrilsulfonat, wenn man auf 2 Mol. Kaliumnitrit etwas mehr al 3 Mol. Kaliummetasulfit unter Eiskühlung reagiren läßt. Di Ausbeute beträgt ca. 60 Proc. In analoger Weise erhält mehren Vermischen eiskalter Lösungen von Natriumnitrit mit Natrium metasultit das neutrale Natriumoximidosulfonat, HON(SO, Natriumoxi

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 523 - 572.

Besser erhält man das letztgenannte Salz, wenn 50 g Natriumnitrit (96 Proc.), 110 g Natriumcarbonat und 150 ccm Wasser (bezw. 30,8 Na OH und 200 ccm Wasser) bei Eiskühlung mit einem kräftigen Strom von schwefliger Säure so lange behandelt werden. bis ein in dieser Flüssigkeit befindliches Reagenzpapier saure Reaction anzeigt. Durch Hydrolyse wird das als Nebenproduct gebildete Nitrilsulfonat vernichtet, während das Oximidosulfonat der hydrolysirenden Wirkung einer kleinen Menge Schwefelsäure für 15 Minuten zu widerstehen vermag. Die schweflige Säure vertreibt man durch einen Luftstrom und fügt zu der von Nitrilsulfonat und SO, befreiten Lösung eine concentrirte Lösung von Natriumcarbonat, bis alkalische Reaction erreicht ist. Eine solche Losung, die jetzt Oximidosulfonat und Natriumsulfat enthält, engt man am besten über Schwefelsäure im Vacuum ein, beseitigt von Zeit zu Zeit das beim Kühlen mit Eis sich ausscheidende Sulfat und erhält schliefslich beim weiteren Einengen das Natriumoximidosulfonat. Das so gewonnene Salz ist nahezu rein, wasserfrei und bildet harte, kleine, dicke Prismen, die sich aus heifsem Wasser, dem man etwas Alkali oder Ammoniak zugiebt, umkrystallisiren lassen. Um neutrales Kaliumoximidosulfonat nach der eben beschriebenen Methode zu gewinnen, übergiefst man molekulare Mengen von Kaliumnitrit und Kaliumcarbonat bezw. Kaliumhydroxyd mit Wasser, dessen Menge achtmal so grofs als die Menge des Nitrits und leitet bei 2º schweflige Säure ein. Ein basisch Natriumocimidosulfonat von der Formel Na, NS, O; erhält man, wenn man zu der Lösung des neutralen Salzes die berechnete Meuge Natronhydrat zugiebt und bis zur Krystallisation im Vacuum einengt. Wenn man etwas weniger Natronhydrat als zur Bildung des eben beschriebenen Salzes nöthig ist, anwendet, erhält man em basisches Salz von der Formel Na, H(NS, O₂),. Das basische Kaliumoximidosulfonat, K, NS, O2, ist schon von Raschig ontdeckt worden, während Fremy ein solches von der Formel K, H(NS, Oz). beschrieben hat. Die Rückverwandlung der Oximidosulfonate in Nitrite und Sultite erfolgt, wenn man sie mit Alkalien wenige Minuten erlutzt: $KON(SO_3K)_2 + 2KOH - H_1O + KNO_3$ - 2K2SO3. Dargestellt, beschrieben und analysirt haben Verfasser folgende Salze: Na, NS, O, + 3H, O, normales Natriumsalz; $Na_2 H NS_2 O_7$. Dinatriumsalz; $Na_2 H NS_2 O_7$. $2 Na_5 NS_2 O_7 = 3 H_2 O_7$ %-normales Natriumsalz; K, NS, O, + 1L, O bezw. 2H, O, normales Kaliumsalz; K, HNS, O, + 2 H, O, Dikaliumsalz; K, HNS, O, . K, NS, O; H, O, S-normales Kaliumsalz. Dikaliumoximidosulfonat vereinigt sich mit Kaliummitrat und Natriumchlorid und

liefert die Verbindungen K_2 II NS_2O_7 , KNO_8+H_2O und $5K_4$ II NS_2O_8 . 8 Na Cl+3 H $_2O$. Auch Kaliumnatriumoximidosulfonate habet Verfasser dargestellt, z. B.: 2 Na $_3$ NS $_2O_7$, 3 K $_3$ NS $_2O_7+2$ H $_2O_8$ gemischtes normales Salz; K_1 , Na $_4$ H $_3$ (NS $_2O_7$) $_5+20$ H $_2O_8$ --normales Kaliumnatriumsalz; K_4 Na $_{16}$ H $_3$ (NS $_2O_7$) $_7+5$ H $_2O_8$ --normales Kaliumnatriumsalz; K_{17} Na $_5$ H $_4$ (NS $_2O_7$) $_8+9$ H $_2O_8$ --normales Kaliumnatriumsalz; K_{18} Na $_4$ H $_4$ (NS $_2O_7$) $_8+9$ H $_2O_8$ --normales Kaliumnatriumsalz. Ammonium-, Baryum-, Strontium-, Calcium- und Bleioximidosulfonate, sowie Baryumkalium- und Strontiumkaliumoximidosulfonate sind in dieser sehr umfangrenbz Arbeit noch beschrieben.

T. L. Phipson. Ursprung der Salpetersäure¹). — Verlose bringt unter diesem Titel nichts weseutlich Neues. Salpetersacstammt von der Oxydation des Ammoniaks und erklärt Verlose die Nitrification als solch einen Oxydationsprocefs. Das Ammoniak sei aber nicht blofs ein vom thierischen und vegetabilische Leben erzeugtes Product, sondern auch mit der Kohlensiure es es vulcanischen Ursprungs.

Valentiner und Schwarz. Chemisch reine Salpetersaurch – Verfasser stellen eine Salpetersäure von höchster Concentrate und absoluter Reinheit dar nach einem in allen Ländern patentirten Verfahren. Diese Säure besitzt ein wasserhelles Ausselch ist frei von Chlor und N₂O₄ und verdampft ohne Hinterlassung des geringsten Rückstandes. Diese reine Handelssäure wird von Genannten (Leipzig-Plagwitz) das Kilogramm pro 15 Mark geliefert.

E. Armstrong und A. Lapworth. Reaction zwischen Sünschloriden und Nitraten '). — Die Verfasser haben im Anschlafan die früheren Versuche des Einen über diesen Gegenstand de Einwirkung von Säurechloriden auf Silbernitrat anstatt im Lutstrom im Kohlensäurestrom ausgeführt. Bei Acetylchlorid und Silbernitrat entweicht die Hälfte des Chlors als Gas, wahrend drandere Hälfte an das Metall gebunden wird. Säurechloride und Nitrate scheinen nach den diesbezüglichen Versuchen der Verfasser nur so zu reagiren, daß das Chlor des Chlorids durch Sauerstoff aus dem Nitrat ersetzt wird und Stickstoftperoxyd entsteht. Verfasser schließen hieraus, daß das Chlor in den Saurechloriden nicht die specielle Activität besitzt, die man ihm gewöhnlich zusehreibt.

Chem. News 70, 283—284. — 2) Chem. Centr. 65, II, 74—75 —
 Chem. News 69, 36.

Phosphor.

A. Rossel and L. Frank. Darstellung von Phosphor aus den Phosphaten der Alkalien und alkalischen Erden mittelst Alumainm als Reductionsmittel und Einwirkung des Aluminjums auf sulfate und Chloride!). - Wird gewöhnliches Phosphorsalz, NII, Na HPO4, im Porcellantiegel bis zur Bildung von Na PO, geschmolzen, so bewirkt das Hineinwerfen von Aluminiumblättehen to das geschmolzene Salz kleine Flammchen, die an die spontane Zersetzung des Phosphorwasserstoffs crinnern. Geschieht diese Reaction in einer Glasröhre im Wasserstoffstrome, so destillirt Phosphor über. Es bildet sich in beiden Fällen durch Reduction des Salzes Phosphor. Die Reaction ist eine complexe, es entsteht als Ruckstand Aluminiumoxyd, Thonerdenatron und ein Phosphoraluminium. Um über die Beschaffenheit des Phosphoraluminiums Aufschluß zu erhalten, leiteten Verfasser Phosphordämpfe bei hoherer Temperatur über Aluminium und glühten die entstandene Verbindung, bis kein Phosphor mehr entwich. Es wurde so ein granes krystallinisches Pulver von der Zusammensetzung Al, P. edalten. Es ist anzunehmen, dass diese Verbindung bei der Zersetzung der Phosphate entsteht und daß 28 bis 31 Proc. des Prosphors des Natriummetaphosphates überdestilliren. Aber auch andere Phosphate, z. B. Knochenmehl, Phosphoritpulver, Pulver tossilen Knochen, Magnesiumpyrophosphat, Calciummetaphosplat, geben, mit Aluminium geschmolzen, mehr oder weniger Prosphor. Wird Calcium- oder Natriummetaphosphat mit Alubanum und Kieselsaure geglüht, so enthält der Rückstand nur weh Spuren von Phosphor, da in diesem Falle die Bildung des bosphors regelmáfsig und nahezu quantitativ erfolgt, wenn man Pmals den nachstehenden Gleichungen die Mengenverhaltnisse Wall t.

> $3 \text{ Ca}(PO_a)_r + 10 \text{ Al} + 3 \text{ Si}O_r$. $3 \text{ Ca} \text{Si}O_a + 5 \text{ Al}_rO_a + 3 \text{ P}_r$ $6 \text{ Na}(PO_a)_r + 10 \text{ Al} + 3 \text{ Si}O_a = 3 \text{ Na}_r \text{Si}O_a + 5 \text{ Al}_rO_a + 3 \text{ P}_r$

Als Verfasser Superphosphat mit obigen Zusätzen reduciren wollten, trat eine nicht unbedeutende Explosion em. Der Grund hig darin, wie Verfasser durch Controlversuche feststellten, daß talcum- und auch Baryumsulfat durch das Aluminiumkieselsaurenmisch in Folge plötzlicher Reduction und Bildung von Schwefel ur Explosion gebracht werden. Auch Chloride, sogar Kochsalz, werden bei hoher Temperatur durch Aluminium zerlegt. Verfasser

¹⁾ Ber 27, 52-55.

schlagen noch vor, als Vorlesungsversuch eine Mischung vor 2 bis 2,5 Gewillen. Aluminium, 6 Gewillen. Natriummetaphosphat 2 Gewillen. Kieselguhr in einem mit einem Wasserstoffagen verbundenen Glasrohr (1 m) durch Erhitzen zu Phosphor zu deriren.

A. Rossel. L. Darstellung von Phosphor mit Hülfe der odcirenden Wirkung des Aluminiums auf Phosphate und Einwike. des Aluminiums auf die Chloride und Sulfate der alkalis-c Erden. II. Oxydation und Entzündung des Aluminums om Natriumsuperoxyd 1). - Der erste Theil dieser Arbeit enthalt inhaltlich genau dasselbe wie die von A. Rossel und L. Frate (vorstehend, Referat) publicirte Arbeit, nur mit dem Unterschele daß das hier erwähnte Phosphoraluminium mit der Formel VI bezeichnet ist, während sich in der anderen Arbeit die bet Al, P, angegeben findet. Im zweiten Theile bespricht Vertes: die Einwirkung von Aluminium auf Natriumsuperoxyd. Be. de Analyse der Rückstände von Phosphor und Aluminium beden sich Verfasser einer Lösung von Natriumsuperoxyd, in der 301 die Rückstande unter Aufbrausen lösen. Mischt man police Natriumsuperoxyd mit Aluminiumpulver, so zieht die Mischau rusch Feuchtigkeit an, entflammt plotzlich und liefert eine best Reactionstemperatur. Ein auf die Mischung gebrachter Wasse tropfen genugt, um die Verbrennung zu bewirken. Es erheicht daher das Arbeiten mit diesen beiden Körpern große Vorsunt. in

A. Rossel. Darstellung von Phosphor*). — Man em Metaphosphorsaure oder metaphosphorsaure Alkalien unt Anoder Aluminium. Die Reaction tritt bei beginnender Rothgutein, das Metall löst sich auf und Phosphordampfe destiller über.

J.W. Retgers. Ueber eine einfache Darstellung des Phosptot-wasserstoffs.). - Foureroy und Vauquelin haben in eine älteren Abhandlung darauf hingewiesen, daß man beim Schmere von gelbem Phosphor in Wasserstoffgas keine chemische Verbudung von Phosphor und Wasserstoff erhält. Verfasser zeigt und daß, wenn man rothen Phosphor in einem Glasrohre in einer Wasserstoffatmosphare erhitzt, sich sowohl gasförmiger, als aub flüssiger und fester Phosphorwasserstoff bilden, und empfiehlt diese einfache Verfahren als Demonstrationsversuch 1. weil die Methode einfach und elegant, 2. einen Beweis für die directe Vereimg.

⁴) Bull soc chim [3] **11**, 200 - 204, — ⁴) Patenthl, **14**, 1064, D. B.; Nr. 71259, — ³) Zeitschr. anorg. Chem. **7**, 265—266.

zweier Elemente bietet, und 3. weil man damit leicht die Bildung aller drei Phosphorwasserstoffe zeigen kann. Tr.

A. Joannis. Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Kaliumammonium und Natrammonium 1). - Leitet man Phosphorwasserstoff in Kaliumammonium, das in flüssigem Ammoniak gelöst ist. so verschwindet der Phosphorwasserstoff, während gleichzeitig Wasserstoff entwickelt wird. Es entsteht bald darauf eine Flüssigkeit, die allmählich feine, weiße Nadeln von Kaliumphosphod, PH, K. abscheidet. Die analoge Verbindung, d. h. Natriumphosphid, PH, Na, erhält man, wenn man an Stelle von Kaliumammonium Natriumammonium anwendet. Dieses Natriumphosolud läfst sieh doch nicht so in festem Zustande gewinnen, man erhalt nur eine Flüssigkeit, die außer Natriumphosphid noch Ammoniak enthält. der allmählich entweicht. Erhitzt man schliefslich auf 65%, so wird die Substanz krystallinisch, enthält aber außer PH, Na noch PNa. Wärme zersetzt diese Verbindungen gemäß der Gleichung 3 PH, K - 2 PH, + PK, Wasser zerstort sie unter Phosphorwasserstoffentwickelung.

J. C. Cain. Einwirkung von Chlor auf Phosphoniumjodid*).

— Chlor und Phosphoniumjodid wirken auf einander sehr heftig ein, Salzsäure wird entwickelt, Jod wird frei und neben Jodmonochlorid entsteht eine rothe Substanz, die vom Ueberschuss des Phosphoniumjodids durch Wasser getrennt wird. Derselhe rothe Körper entsteht auch, wenn man Phosphorpentachlorid anstatt Chlor verwendet. Die rothe, in Wasser unlösliche Substanz ist eine Mischung von festem Phosphorwasserstoff und amorphem Phosphor.

L. Ouvrard. Verbindungen der Sulfide des Phosphors, Arsens und Antimons mit den Halogenen (). — Verfasser hat zunächst ein Schwefeljodur von der Formel S₂J₂ beschrieben, dus er erhielt, indem er in frisch destillirten Halbehlorschwefel (S₂Cl₂), der mit reinem Benzol verdünnt war, ganz reinen und trockenen Jodwasserstoff einleitete, und zwar unter dem Schutze vor directem Licht. Das Jodür ist krystallinisch, aber leicht zersetzbar. Im Auschluß hieran werden Verbindungen angeführt, welche der Schwefel mit den Chloriden, Bromiden und Jodiden des Phosphors, Arsens und Antimons zu bilden vermag. Drei verschiedene Phosphorsulfojodide, P₄S₂J₂, PSJ und P₂S₂J₄, erhielt Verfasser, und zwar die ersten beiden durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf

⁴⁾ Compt rend 119, 557-559. - *) Chem. News 70, 80-81. - *) Ann. chim. phys. [7] 2, 212-251.

Phosphoriodide. Die erste Verbindung entsteht ferner durch lawirkung von Jod auf P₄S₅; die zweite Verbindung erhalt au bei Behandlung von l'283 mit Jod und die dritte durch Res 1 von 2 Mol. P.J. auf 1 Mol. P.S. Die Verbindung P.S.J. glanzende Prismen von goldgelber Farbe. Schmelzp. ca. 100 1-Verbindung PSJ rothe Prismen und die Verbindung PaSJ, decke to the Krystalle. Sie sind alle dret in Schwefelkohlenstoff low krystallisiren leicht und sind mit Ausnahme der letzten Verledung selbst in Lisung beständig. Von den Arsensidjochl ch sind dargestellt As S.Cl., und As S.Cl., deren Bereitung und Este schaften schon früher (Compt. rend. 116, 1516-1515; vgl. 120 JB. f. 1893, S. 376) beschrieben sind. In derselben chite-Arbeit finden sich auch die beiden Antimonsulfochloride, Sb. Sh. und ShSCL näher beschrieben. Von den Arsensulfobronnder id Verfasser neuerdings die beiden Verbindungen AsSBr und AsSB. dargestellt. Diese entstehen, wenn man Arsenbromur unt todanem Schwefelwasserstoff bei 1500 behandelt. Nach vollenber Einwirkung wird der Rückstand mit Schwefelkohlenstoff behantelt und liefert dann die beiden Körper. Bei Behandlung von Antmotbromür mit Schwefelwasserstoff konnte nur die Verbindung Shebr gewonnen werden. Dieses Antimonsulfobromid bildet kleine krstalle. Von den Arsensulfojodiden sind beschrieben Asis J., 485 and As, S.J., von den Antimonsulfojodiden die Verbindungen Shal und ShSJ. Diese Verbindungen sind schon in einer trubera Abhandlung (Compt. rend. 117, 107-109, sowie dieser JR. f. 180. S. 378) ausführlich besprochen und mag daher auf diese fruber b Tr. Citate verwiesen sein.

C. Friedel. Metallsulfophosphide.). — Verfasser stellte seleber dar, indem er Schwefel und Phosphor m eingeschmolzenen Reme auf das Metall einwirken liefs. Er verwandte als Metalle Queksilber, Zinn und Eisen. Verfasser betrachtet diese Verbindung und Sulfohypophosphate von der Formel:

$$S = P \stackrel{\text{N}}{\otimes} Mn_{ij}$$

$$P \stackrel{\text{N}}{\otimes} Mn_{ij}$$

Tr.

C. Friedel. Veber eine neue Reihe von Sulfophosphales. de Thiohypophosphales). — Verfasser erhalt diese Verbindungen. de

^{&#}x27;) Bull soc. chin. [3] 11. 115 - ') Compt. rend. 119. 260 - 261, 165 soc. chim. [3] 11, 1057 - 1065.

dem er in einem Rohre aus schwer schmelzbarem Glase, das sich in einer besonderen Heizvorrichtung befindet, Schwefelphosphor, bezw. Schwefel und Phosphor, sowie das Metall bis nahezu zum Weichwerden des Glases erhitzte. Wendet man rothen, amorphen, vorher mit Wasser und Alkohol ; gewaschenen Phosphor und Schwefel anstatt Schwefelphosphor an, so erhält man das Sulfophosphur reiner und krystallisirt, was zu beachten ist, da eine Reinigung der Reactionsproducte nicht immer sehr leicht ist. Das Sulfophosphür des Eisens, das zuweilen mit überschüssigem Schwefelphosphor gemischt ist, kann man entweder mit verdinnter Natronlauge behandeln, wodurch der Schwefelphosphor leichter angegriffen wird als die Eisenverbindung oder man kann durch Erhitzen bis zur Rothgluth in einem geschlossenen Rohre den Schwefelphosphor abdestilliren, während das Sulfophosphür des Eisens bei Abschlufs von Luft widersteht. Erhitzt man die Eisenverbindung an der Luft, so brennt sie mit Flamme, während sie bei gewöhnlicher Temperatur sich nicht verändert, was nicht bei allen Thiohypophosphaten der Fall ist. Eisenthiohypophosphat, P2 S6 Fe2: dasselbe bildet, in obiger Weise dargestellt, schöne, hexagonale, grauschwarz glanzende Blättchen, im durchscheinenden Lichte braun und ohne Einfluß auf das polarisirte Licht. Salpetersäure, noch leichter nach Zusatz von Kaliumchlorat, greift die Verbindung an. Aluminiumthrobusophosphat bildet eine weifse Masse, aus durchscheinenden Krystalllamellen bestehend, die auf das polarisirte Licht Einfluss haben und mit Wasser unter Schwefelwasserstoffentwickelung sich zersetzen. Zinkthioloppophosphal: dasselbe bildet eine blafsgelbe, krystallinische Masse. Kupferthiohypophosphat, P. S. Cu.: braungelbe, aus kleinen Nadeln bestehende Masse. Bleithiohypophosphat, P.S. Ph.: orange gefärbte. krystallinische Masse. Suberthiohypophosphat, P.S. Ag.: schwefelgelbe, krystallinische Verhindung. Quecksilberthiohypophosphat. P₂S₅Hg₂: schwefelgelbe, krystallinische Masse, die auf das polarisirte Licht wirkt und von Wasser langsam zersetzt wird; mit Vorsicht kann man die Verbindung auch im Vacuum sublimiren. Zinnthiobypophosphat, P. S. Sn. und P. S. Sn. Je nach der angewendeten Menge Zinn erhält man die eine oder die andere Verbindung; die eine ist eine orangegelbe, die andere eine braungelbliche. krystallinische Masse. Tr.

II. Biltz. Ueber Phosphorpentoxyd). - Verfasser liefs trockenes Ammoniakgas auf Phosphorpentoxyd einwirken, indem

¹⁾ Ber. 27, 1257-1264.

er das Gas in ein weites Glasrohr einleitete, in dem sich das Phosphorpentoxyd in wechselnden Mengen — bis zu 40 g — befand. Es tritt starke Erwärmung ein, der Rohrinhalt sintert zusammen und färbt sich tief dunkel rothbraun. Nimmt man nach dem Erkalten die Reactionsmasse heraus und behandelt sie mit Wasser, so erhalt man eine trübe Lösung, die sich nach einigem Stehen klart, gleichzeitig aber intensiv den Geruch nach Phosphor zeigt und beim Schutteln im Dunkeln prachtig leuchtet. Auch Phosphorwasserstoff tritt hierbei auf. Die Menge des freien Phosphors läfst sich am besten nach der Lipowitz'schen Methode bestimmen und ergab 5 mg gelben Phosphor aus 10 g l'hosphorpentoxyd, während die Menge einer rothen, flockigen Masse ca. l bis 2 cg Phosphor entsprach. Während Schiff die rothbraune Ausscheidung für rothen Phosphor hielt, beweist Verfasser, daß solcher hier nicht vorliegen kann, sondern daß es sich bei diesem Körper höchst wahrscheinlich um ein Suboxyd des Phosphors handelt, P.O., das mit dem Leverrier'schen Phosphorsuburgd identisch ist. Die beim Lösen der Phosphaminsaure frei werdende Wärme bedingt eine theilweise Zersetzung des als Nebenproduct entstandenen Phosphorsuboxydes und hat neben Phosphorsäure die Bildung von freiem Phosphor und Phosphorwasserstoff zur Folge. Wie weitere Versuche zeigen, ist das rothe Subovyd nicht ein Umsetzungsproduct von Ammoniak und Phosphorpentoxyd, soudern entsteht schon, wenn man Phosphorpentoxyd hei 250° sublimirt; allerdings ist die Ausbeute bei Gegenwart von Ammoniak besser. Viel energischer vollzieht sich die Reaction beim Ueberleiten von Wasserdampf über Phosphorpentoxyd; eentstanden in diesem Falle 6 mg Phosphorsuboxyd aus 10 g Phosphorsäureanhydrid. Im Allgemeinen scheint die Bildung des Suboxydes aus Phosphorpentoxyd durch Erwärmung veranlafst zu werden. Verfasser nimmt nun ferner an, daß das Phosphorpentoxyd des Handels geringe Mengen niedrigerer Oxyde des Phosphors, vielleicht P4Oa, enthält und diese Veranlassung zur Bildung des Suboxydes geben, denn ein über glübendem Platinschwamm im Sauerstoffstrome sublimirtes Pentoxyd giebt mit Ammoniak nicht mehr die obige Reaction.

Th. Salzer. Ueber eine eigenthümliche Phosphorsaure des Handels!). — Das vom Verfasser als Phosphorsaure bezogene Praparat zeigte ganz abweichende Eigenschaften. Mit Silbernstrat und Natriumbicarbonat eutstand eine schneeweiße Fällung. Meta-

¹⁾ Pharm. Zeitg. 39, 262.

wie Pyrophosphorsäure waren ausgeschlossen, wie aus dem Verhalten gegen Eiweifslösung und Magnesiamixtur hervorging. Ebenso konnte keine der bekannten ungesättigten Säuren des Phosphors nachgewiesen werden. Aus dem Verhalten der einzelnen Fractionen des Natriumsalzes der fraglichen Säure schliefst Verfasser, daßs die ursprungliche Säure etwa zwei Drittel Orthophosphorsäure und ein Drittel einer unbekannten Säure enthält. Da die fragliche Säure beim Sieden mit Kaliumpermanganat und Schwefelsäure entfärbend wirkt, so schlägt Verfasser noch zur Prüfung der Phosphorsäure für das Arzueibuch vor, daß 5 g Phosphorsäure mit 5 cem verdünnter Schwefelsäure und fünf Tropfen Kaliumpermanganatlösung nach funf Minuten langem Sieden eine deutlich rothe Mischung geben sollen.

Th. Salzer. Zur Prüfung von Acid. phosphoric. 1). — Bezugnehmend auf seine vorstehende Arbeit modificirt Verfasser die Prüfung mit Kaliumpermangat insofern, als er die Schwefelsäure wegläfst und einfach die Phosphorsäure nach dem Verdünnen mit der fünffachen Menge Wasser mit 0,5 ccm Kaliumpermanganatiosung zum Sieden erwärmt.

E. Mylius²). Verfasser ist der Ansicht, daß die von Salzer untersuchte eigenthamliche Phosphorsäure ein Nebenproduct von der Herstellung irgend eines Halogenalkyls (z. B. Bromäthyl) ist. Das Verhalten dieser Säure entspräche etwa einer Aethylphosphusaure mit etwas Aethylphosphorsäure. Tr.

Theodor Salzer. Zu Acidum phosphoricum³). — Bezugnehmend auf die Arbeit von Mylius (vorstehendes Referat), wonach die vom Verfasser untersuchte eigenthümliche Phosphorsäure mit Aethylphosphin- oder Aethylphosphorsäure vermengt sei, hat Verfasser das Verhalten der Säure in der Kälte gegen Permanganat geprüft und konnte in dem Destillat Essigsäure nachweisen, was die Annahme von Mylius sehr wahrschemlich macht. Verfasser setzt seine Versuche fort, um über die An- oder Abwesenheit der Aethylphosphorsäure sich zu vergewissern. Tr.

Theodor Salzer. Ueber die eigenthümlich verunreinigte Phosphorsäure!). — Verfasser hält seine früher ausgesprochene Vermuthung, daß die fremde Saure (siehe oben) keine der bis jetzt bekannten alkylirten Sauren des Phosphors sei, aufrecht, indem er allerdings unter dem Begrifte "bekannt" nur diejenigen Säuren verstanden wissen will, die in Beilstein's Handbuche

¹⁾ Pharm. Zeitg. 39, 310-311. - 1) Daselbst, S. 319. - 2) Daselbst, S. 343. - 4) Daselbst, S. 450.

der organischen Chemie sich verzeichnet finden. Verfasser hat die Menge des Phosphats in dem Natronsalze der Säure bestimmt, so daß die Formel dieses Salzes etwa auf $P_2O_xHNa_2(C_2H_1O) \rightarrow 6H_2O_3$ geschätzt werden kann.

Ludwig Schucht. Die Fabrikation des Superphosphat- und Thomasphosphatmehls. Ein Hülfsbuch für den Dingerchemiker im Betriebe und Laboratorium. (Mit fünf eingedruckten Abbildungen. 8º, 190 S. Braunschweig 1894. Friedr. Vieweg u. Sohn, Preis 7 M. 50 Pf.) - Der Verfasser, der mitten in der Praxis der Superphosphatfabrikation steht, giebt ein deutliches Bild von der Fabrikation und der für sie nothigen Analysen. Die Zeichnungen der Maschinen und übrigen Fabrikeinrichtungen zeigen die bei diesem Verlage übliche Vollkommenheit und Deutlichkeit. Referent hatte gewünscht, dass auch der theoretische Theil etwas ausführlicher gewesen ware. Indessen mag das ein Mangel sein. der nicht dem Buche zur Last zu legen ist, sondern dem Umstande, dafs die Vorgänge des Aufschliefsens der Phosphate, des Zurückgehens der Wirksamkeit des Thomasmehls u. s. w. noch nicht genügend aufgeklärt sind. Für die Praxis der Phosphatindustrie wird das aus ihr herausgeschriebene Buch von großem Nutzen sein.

C. Seybold und F. Heeder. Verfahren zur Aufschliefsung von natürlichen oder künstlichen Phosphaten 1). — Das Verfahren besteht darin, daß man über die mit Wasser nur angefeuchteten Rohphosphate Kohlensaure eventuell noch Wasserdampf bei mehr oder weniger erhöhter Temperatur leitet; je nach der Dauer der Einwirkung erhält man entweder Pracipitat oder Superphosphat:

$$\begin{array}{lll} \operatorname{Ca}_{2}(P\,O_{4})_{e} + \operatorname{CO}_{3} + \operatorname{H}_{4}O & = \operatorname{Ca}\operatorname{CO}_{4} + 2\left(\operatorname{Ca}\operatorname{HP}O_{4}\right) \\ 2\left(\operatorname{Ca}\operatorname{HP}O_{4}\right) + \operatorname{CO}_{2} + \operatorname{H}_{4}O & = \operatorname{Ca}\operatorname{C}O_{3} + \operatorname{Ca}\operatorname{H}_{4}\left(P\,O_{4}\right)_{e}, \end{array}$$

Nach diesem Verfahren lassen sich auch Alkalicaleiumphosphate. z. B. $(PO_4)_2Ca_2HK$ und $(PO_4)_1CaH_2K_2$, erhalten, indem dann nur den angefeuchteten Phosphaten eine entsprechende Menge von kohlensaurem Kali oder Natron oder ein Alkali-Magnesium oder -Calciumcarbonat zugesetzt zu werden braucht. Werden die aufzuschließenden Phosphate, anstatt mit Wasser, mit den Flüssigkeiten, welche beim Behandeln von stickstoffhaltigen thierischen Abfällen mit Alkalien resultiren, befeuchtet, so erhalt man direct einen stickstoffhaltigen Dünger.

C. Raspe. Darstellung von löslichen Phosphorsäure-Doppelverbindungen der Alkalien mit Zinn, Kupfer, Zink, Wismuth und

¹) D. R.-P. Nr. 72171.

Antimon 1). — Die in der Färberei, Galvanoplastik und Medicin zu verwendenden Doppelsalze der genannten Metalle sollen in Wasser leicht löslich sein und sich bei nahezu neutraler Reaction durch Wasser nur äußerst langsam oder gar nicht zersetzen. Die Herstellung dieser Salze erfolgt auf feurig-flüssigem Wege durch Zusammenschmelzen der Bestandtheile oder geeigneter Verbindung derselben und ist charakterisirt durch die Innehaltung gewisser Grenzen des Mengenverhältnisses zwischen Metalloxyd und Alkah einerseits und Phosphorsaure andererseits. Man nimmt auf 1 Atom Phosphor weniger als drei, zweckmäßig nicht mehr als zwei einwerthig gedachte Atome von Metall plus Alkalimetall, jedoch mehr als ein Atom von letzterem, z. B. 2 Mol. Zinnoxydul, 1 Mol. Phosphorpentoxyd und 2 Mol. Natriumphosphat oder 2 Mol. Kupferoxyd, 2 Mol. Phosphorpentoxyd und 3 Mol. Natriumphosphat u.s.w.

P. Schottländer. Ueber Triammoniumorthophosphat und den qualitativen Nachweis des Magnesiams 2). - Wenn man mittelst Ammoniumphosphats auf Magnesium prüfen will, so kommt es zuweilen vor, daß auch bei Abwesenheit von Magnesia in Folgeder Anwesenheit von viel Salmiak und starker Ammoniaktlüssigkeit ein femkrystallinischer Niederschlag entsteht, der zu Irrthumern Verantassung geben kann. Dieser Niederschlag ist Traammontumphosphat. Da die Angaben über den Wassergehalt dieses Salzes nicht übereinstummen, so hat Verfasser das Salz dargestellt. indem er 3 Vol. Ammoniumphosphatlösung (1:10) mit 3 Vol. Salmiaklösung (1:8) vermischte und zu der auf ca. 60° erwärmten Mischung 2 Vol. MH, (1,900 bis 1,905), die vorher mit 1 Vol. Wasser verdünnt waren, hinzufügte. Im verschlossenen Gefäße schieden sich dann beim langsamen Erkalten derbe viertlächige, lange Prismen ab von der Zusammensetzung (NH₄), PO₄ = 3 H₂O. An der Luft verlieren die Krystalle langsam Ammoniak.

K. Kraut. Gesättigt orthophosphorsaures Ammoniumoxyd³).

Im Anschlufs an die Mittheilung von P. Schottländer über diesen Gegenstand theilt Verfasser mit, daße er dieses Salz bereits im Jahre 1855 analysirt habe und die Analyse, welche zu der Formel PO₄(N H₄), 3 H₂O führte, in Knop's Chem. Centr. 1855, S. 894, sowie später in Gmelin's Handbuch (6. Aufl. I, 2, 527) mitgetheilt habe. Das Salz ist übrigens seit Jahren von der Firma E. de Haen zu beziehen.

D R.-P Nr. 78-324.
 Zeitschr. anorg. Chem. 7, 348-344.
 Daselbst. S. 392.

Carl Friedheim. Beiträge zur Kenntnifs der compleme Sauren. Ueber Condensationsproducte von Alkaliphosphaten und Arsenaten mit Chromaten und Sulfaten und über solche no Nitraten mit Sulfaten 1). — Läfst man 2 KH₂ As O₄ und 2 CrO₅ oder K₂Cr₂O₇ und 2 H₄ As O₄ auf einander einwirken, so krystalssirt stets zunächst K₂Cr₂O₇, sodann die Verbindung 2 K₂O₄ As O₅O₅ (mit wechselndem Wassergehalte) aus. Als Constitutionsformol für diese Verbindung giebt Verfasser die Formel an

 $\begin{array}{ccc} & OCrO_{\tau}, OCrO_{\tau}, OK \\ 2.OAsOH & & \sim 2.K_{\tau}O, As_{\tau}O_{\tau}, 4.CrO_{\tau} + H_{\tau}O \\ OK & & \end{array}$

Wirkt 1 Mol. As, Os auf 1 Mol. (NH,), Cr, O, ein, so bildet sich nac. starker Concentration der Lösung erst Ammoniumbichromat, dam erhält man tiefroth glänzende prismatische Krystalle der Verbudong 2(NH₁)₂O. As₂O₅. 4 CrO₈ = H₁O (oder wasserfrei). Nummt man jedoch auf 1 Mol. CrO, 1 Mol. NH, H, As O, so scheiden sich sto der stark eingeengten Lösung erst prismatische Krystalle von der Formel 3 (NH₁),O, As₂O₂, 8 CrO₃ and dann solche der Verbindung 2 (NH₄)₂O , A₂O , 4 CrO₃ + aq. ab. Natronhaltige Verbindunces konnten nicht isoliet werden, da die Chromate des Natriums ohr löslich sind. Von Verbindungen, die Phosphorsaure und Chronsaure enthalten, wurde dargestellt aus K, C1, O7 und P.O. die a dunkelrothen, glanzenden, lichtbrechenden Krystallen isolirte Verbindung 2 K.O. P.O. 4 CrO. H.O and aus (NH, h Cr.O. and P.O. bezw. aus NH, H, PO, und CrO, die Verbindung 3 (NH,), O. P.O. .8 CrO., II,O., die dunkelrothe, rosettenförmige Krystallaggregate bildet. Verbindungen, die Arsensaure und Schwefelsaure ofhalten, erhielt Verfasser in folgender Weise. Werden die sieder heifs gemischten Lösungen von 1 Mol. H₂SO₄ und 2 Mol. KH₂Ao₄ hinreschend concentrirt, so scheidet sich in der Kälte erst KHSO. hierauf die Verbindung 2 K, O , As, O , 2 SO, , 3 H, O in hartet, glanzenden Nadeln aus. Läfst man auf 2 Mol. NH, H, AsO, 1 Nd H, SO₄ reaguren, so erhält man 2 (NH₄), O , As, O₇ , 2 SO₈ , 3 H, 0 neben NII, HSO, bei Einwickung von NaH, AsO, auf H, SO, entsteht 2 Na, O, As, O, 2 SO, + 3 H₂O. Von den Verbindungen, die Phosphorsaure und Schwefelsliure enthalten, ist die Verbindung 2K₄O.P₂O₅.2SO₄.3H₂O bereits von Jacquelain beschrieben. Aus NII, H, PO, und H, SO, stellte Verfasser die annloge Verbindung 2(NH₄)₂O. P₂O₅, 2SO₅, 3H₂O day. Schliefslich hat Verfasser noch die dem Jacquelain'schen Salz 2 K2O, N2O, 2 SO, . H O

^{&#}x27;) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 273-302.

entsprechende Ammoniumverbindung 2 (NH₄)₂O₅N₂O₅, 2 SO₅, H₂O als zerfliefslichen krystallmischen Körper erhalten aus H₂SO₄ und NH₄NO₅. Bezüglich der Constitutionsformeln und Eigenschaften dieser complexen Verbindungen sei auf die sehr ausführliche Originalabhandlung verwiesen.

H. N. Stokes. Teber Diamidophosphorsäure und Diamidotrihydroxylphosphorsäure 1). - Nachdem Verfasser das erste einfache Amid der Phosphorsäure, die Monamidoorthophosphorsäure, bereits dargestellt hat, ist es ihm auch jetzt gehingen, auf ähnliche Weise zu der Diamidoorthophosphorsaure, PO(NH₂),OH [oder vielleicht P(NH)(NH₃)(OH), zu gelangen, indem er das Dichlorid der Phenylphosphorsäure mit wässerigem Ammoniak behandelte und dann den resultirenden Diamidoäther mit kaustischem Alkali verseifte. Diese Saure vermag nicht blofs die gewöhnlichen Salze zu bilden, sondern sie liefert auch auf dem Wege der Addition von Basen Salze des Diamids der pentabasischen Phosphorsaure, P(NH₂)₂(OH)₃, die man mit dem Namen Diamidotrihydroxylphosphorsäure bezeichnen kann. Diese Säure ist gleichfalls fünfbasisch, es sind von ihr Salze mit 3 bis 5 Atomen Silber dargestellt worden. Das Salz mit 4 Atomen Silber ist beim Reiben explosiv, die anderen Salze mehr oder weniger beim Erhitzen. In freiem Zustande ist die Säure wahrscheinlich nicht existenzfähig, da man statt ihrer Diamidoorthophosphorsäure erhält. Letztere ist krystallinisch, in trockenem Zustande beständig, die Salze mit den Alkalien und Erdalkalien sind sehr leicht lo-lich und nicht krystallinisch. Salpetrige Saure führt die Säure in der Kälte in Monamidophosphorsäure, schliefslich in Orthophosphoräure über. Das Silbersalz PO(NH_e), OAg ist ausgezeichnet krystallinisch, das Silbersalz P(NH)(NH,)(OAg), amorph und wird benn Kocken mit Wasser in ein prächtig dunkelrothes Salz, das wahrscheinlich der Formel P(NAg)(NHAg)(OAg), entspricht, verwandelt. Wird das Salz PO(NH.), OAg mit überschüssiger starker Kahlange überschichtet, so entsteht eine farblose, steife Gallerte, wahrscheinlich das Doppelsalz P(NII₂)₂(OK)₂OAg. Nach Verlauf einiger Stunden scheiden sich aus der Gallerte farblose Nadeln der Verbindung PO(NH₂)₂(OK)(OAg)₂ ab. Wird das letztgenannte Doppelsalz mit kaltem Wasser gewaschen, so findet Zersetzung in Kaliumdiamidophosphat und eine gelb gefärbte Verbindung P(NH₂)₂(OAg)₂ statt. Letztere Verbindung gicht schliefslich mit heifsem Wasser freie Saure and eine rothbraune Verbindung P(NHAg), (OAg), (OH).

¹⁾ Amer. Chem. J. 16, 123-154; Ber. 27, 565-567.

Wird oben erwähnte Gallerte so weit verdünnt, daß sie nur noch 2 bis 3 Proc. Aetzkali enthalt, und dann gekocht, so setzt sie cu braunes, amorphes Salz von der Formel P(NHAg)₂(OAg)₃ ab. dæ in trockenem Zustande beim Reiben heftig explodirt. Tr.

H. N. Stokes. Veber Monamidophosphorsäure 1). — Verfaser versuchte, im Anschlufs an die Untersuchungen von Gladstone und Mente, die Monamidophosphorsaure durch Einwirkung von trockenem Ammoniak auf POCI(OC₂H₂)₂ und nachherige Verseifunz darzustellen:

 $\begin{array}{ll} \text{I. } \text{POCI}(\text{OC}_{7}\Pi_{3})_{7} + 2\,\text{NH}_{3} & \rightarrow \text{PO}(\text{NH}_{3})(\text{OC}_{7}\Pi_{3})_{8} + \text{NH}_{8}\text{CI} \\ \text{II. } 2\,\text{POCI}(\text{OC}_{7}H_{3})_{8} + 3\,\text{NH}_{8} & \rightarrow \text{NH} \diagdown \frac{\text{PO}(\text{OC}_{7}\Pi_{3})_{9}}{\text{PO}(\text{OC}_{7}\Pi_{3})_{9}} & ^{1} - 2\,\text{NH}_{8}\text{CI} \end{array}$

Der ersten Gleichung würde dann eine Gewichtszunahme 100 19,8 Proc., der zweiten eine solche von 14,8 Proc. entsprechet, während Verfasser beim Einwirken von trockenem Ammoniak auf POCI(OC₂H_{*})₂ bei 0° eine Gewichtszunahme von 17,2 Proc. feststellte. Wurde das halbflüssige Reactionsproduct mit überschassegem Actznatron versenft und dann mit Essigsaure angesauert, so resultirte ein primäres Natriumamidophosphat in ca. 20 Proc. der Theorie. Es scheint somit, daß die Reaction hauptsachlich in Sinne der ersten Gleichung verläuft. Leitet man Ammoniak bei 100° über POCI(OC₂H_{*})₂, so tritt eine Gewichtsabnahme von 15,8 Proc. ein; es entweicht Aethylchlorid, indem die Reaction in Sinne der Gleichung verläuft: POCI(OC₂H_{*})₂ + 2 NH_{*} = POMI (ONH₄)OC₂H_{*} + C₂H_{*}Cl. Aus genannter Gleichung würde set ein Gewichtsverlust von 17,7 Proc. berechnen.

Amer, Chem. J. 16, 154—155. — ⁴) Zeitscht, anorg. Chem. 6, 125—
 143—160.

Kaliumsalzlösung ein, so erhält man aus der eingeengten Flüssigkeit beim Erkalten gut ausgebildete Krystalle von Dikaliumsubphosphat mit 3 bezw. 2 Mol. Wasser. Die Bereitung des Tetrakaliumsubphosphats macht Schwierigkeiten. In Losung erhält man es, wenn man eine abgewogene Menge bei 100° entwässerten Dikaliumsubphosphats in Wasser löst und mit der berechneten Menge kalinmearbonatfreier Kalilauge von bekanntem Gehalt zersetzt. Verfasser hat nun das Verhalten von Dikalium- und Tetrakaliumsubphosphat gegen Salze von Schwermetallen geprüft. Mit einem Ueberschufs von Schwermetallsalz bei Dikaliumsubphosphat entstehen Niederschläge, die amorph oder krystallinisch sind und normale Subphosphate von der Formel Meg P2O6 - xmq. darstellen. Andere Niederschläge sind Doppelsalze von saurem Kaltumsubphosphat mit den für sich nicht bekannten sauren Subphosphaten der Schwermetalle, entsprechend der allgemeinen Formel Me"H, P2O6 + rK,H,P,O, -y, aq., wobei x gleich 1 oder 3 ist. Tetrakaliumsubphosphat verhält sich gegen Kobalt- und Nickellösungen analog dem Tetranatriumsubphosphat. Ueberschufs des Schwermetalls hefert normale Subphosphate, Ueberschufs von Subphosphat Doppelsalze von der Formel Me K.P.O. + xaq. Die vom Verfasser dargestellten sauren unterphosphorsauren Doppelsalze des Kaliums mit den Schwermetallen zersetzen sich sämmtlich leicht mit Wasser, wobei das neutrale Schwermetallsubphosphat entsteht. Das saure Nickelkaliumsubphosphat, NiH.P.O. + 3 K.H.P.O. + 15 aq., bildet einen grünen kystallimischen Niederschlag; das saure Kobaltkaliumsubphosphat, CoH, P2O5 + 3 K2H, P2O5 + 15 aq., eine hellrosa gefärbte krystallinische Fällung; das saure Cadmiumkalramsubphosphat, CdH₂P₂O₅ + K₂H₁P₂O₅ + 21 aq., eine weiße, krystallinisch werdende Fällung; saures Zinkkaliumsubphosphat, ZnH, PyOa · 3 K. H.P.O. + 15 aq., Krystalle; source Mangankalrumsubphosphat, MnH₂P₂O₈ + K₄H₄P₂O₈ + 3 aq., krystallimscher, weißer Niederschlag; saures Kupferkalaumsubphosphat, CuH, P,O, + 3 K,H, P,O, + 15 aq., blauliches, krystallinisches Pulver. Bezüglich der krystallographischen Untersuchungen der genannten Salze sei auf die Originalabhandlung verwiesen. Von den neutralen Doppelsalzen beschreibt Ver-Insser das neutrale Nickelkaleumsubphosphat. Ni K, P, O; + 6 aq., als grünen, krystallinischen Niederschlag und das neutrale Kobaltkulrumsubphosphat. CoK PaO_e + 5 aq_e als rosa krystallinische Substanz. Auch ein Kaliumnatriumdoppelsalz, d. h. Dinatriumdikaliumsubphosphat, Na, K, P.O. + 9 aq., hat Verfasser dargestellt, indem er das saure Natriumsalz mit Pottasche neutralismte. Dasselbe Tr.bildet schone, farblose Krystalle.

Arsen.

Herhert Mc. Leod. Ueber Schuller's gelbe Modification on gelbem Arsen, auf dessen Vorkommen schon Schuller im Jace 1882 aufmerksam gemacht hat. Er erhielt dieselbe, als er rensarsen im Vacuum sublimirte, in geringer Menge als gelbes Subhuat, das sehr bald in die schwarze Modification sich umwandelte. De Verfasser den gelben Anflug anfangs für Schwefelarsen hielt, winischte er das Arsen mit Cyankalium und erhielt auch in desse Falle, als er das sublimirte Arsen im Vacuum erhitzte, denseben gelben, wenig beständigen Anflug. Absolut schwefelfreies Arsen führte zu demselben Resultate. Die gelbe Substanz ist außerordentlich unbeständig und geht in einer Minute schon in die gewohnliche Modification über. Es bildet sich auch, wenn mit Arsen in einer Kohlensäureatmosphäre im Rohre bei gewohnlichen Druck erhitzt.

J. W. Retgers. Ueber das gelbe Arson 2). - Verfasser west auf die von Schuller im Jahre 1883 gemachte Beobachtung budaß Arsen beim Sublimiren im Vacuum einen gelben korbet liefert, den Schuller für eine besondere Modification des Arete ansieht. Retgers beschreibt nun die Eigenschaften dieser Arstemodification. Dieselbe ist im Vacuum bei mafsiger Hitze ducting und sehr unbeständig, indem sie von selbst braun, dann schwarz wird. Mit dem von Bettendorff beobachteten gelben Korper den Retgers für festen Arsenwasserstoff AsH halt, ist der Schuller'sche Körper nicht identisch. Retgers hält den von Schuller beobachteten Körper für eine besondere Modification. doch ist der Aggregatzustand derselben, ob fest oder flüssig, noch unsicher, doch ist es nach Schuller nicht unwahrscheinlich, datsie flüssig ist. Versuche Retgers', das Arsen in dieken, schwer schmelzbaren Röhren geschmolzen zu erhalten, führten nicht zum Ziele. Tr.

L. C. W. Cocx. Löslichkeit von arseniger Säure 3). — Verfasser hat, veranlafst durch eine mit einer Lösung von Arsemk in warmem Thee entstandene Vergiftung, festgestellt, dafs, wenn arsenige Säure genügend lange und unter Erwärmen mit Wasser in Beruhrung kommt, diese föslicher ist, als man im Allgemeinen

¹⁾ Chem. News 70, 139. — 1) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 317—320. — 1) Nederl Tijdschr. Pharm. 6, 325—334; Ref. Chem. Centr. 66, I, 142.

glaubt, nämlich zu 0,93 Proc. Diejenigen, welche von dem stark arsenhaltigen Thee genossen hatten, kamen mit dem Leben davon, da in Folge der Einnahme des Thees in nüchternem Magen auf den leeren Magen ein so heftiger Reiz ausgeübt wurde, das der größte Theil des Giftes sogleich wieder ausgebrochen wurde. Tr.

C. Reichard. Ueber die Einwirkung des sauren arsenigsauren Kaliums auf Metallsalze'). - Verfasser hat die bei der Einwirkung des sauren arsenigsauren Kaliums auf Metalisalze stattfindenden Zersetzungserscheinungen genauer verfolgt und die Zusammensetzung der entstehenden Arsenite festgestellt. Um saures arsenigsaures Kalium zu erhalten, wird in eine siedend heiße concentrirte Lösung von Kaliumearbonat Arsenigsäureanhydrid nach und nach eingetragen bis zum Aufhören der Kohlensäureentwickelning. Nachdem der Ueberschufs der arsenigen Saure beim Erkalten auskrystallisirt ist, überschichtet man das Filtrat mit absolutem Alkohol und crhält so nach einigen Tagen das krystallisirte saure arsenigsaure Kalium. Benutzt wurden nur verdünnte Losungen dieses Salzes. Kupfersulfat giebt mit saurem arsenigsaurem Kalium ein Gemenge von Kupferarsenit und arseniger Saure. Zur Reinigung wird das Salz in Salzsaure gelöst, die Lösung stark verdungt und dann mit Kalihydrat gefällt. Das Salz 2 Cu O, As, O, bildet ein hellgrünes, amorphes Pulver. Die intensiv blau gefarbte Lösung des Salzes in Kalılıydrat scheidet beim Erwärmen momentan quantitativ Kupferoxydul ab, während das Filtrat Arsensaure enthält. Die intensiv blan gefärbte Lösung des Salzes in Ammoniak ist sehr beständig. Die Einwirkung des sauren arsenigsauren Kalnums auf Kupfersulfat entspricht der nachstehenden Gleichung: K₂O. 2 AsO₃ + 2 CuSO₄ + H₂O = 2 CuO $As_2O_4 = As_2O_1 + K_2SO_4 + H_2SO_4$. Ebenso verlauft die Reaction zwischen Quecksilberoxydsalzen und saurem arsenigsaurem Kalium. Das reine Mercuriarsent, 2 HgO. As, bildet eine gelblich weiße Substanz, die durch Licht eine partielle Reduction erfährt. Kalilauge, Ammoniak und koblen-aures Ammon zerlegen es. Quecksilberarsenit liefert mit überschüssiger Kaliumarsenitlosung einen ziegelrothen Niederschlag. Mercuroursenit, Hg. O. As, O., hildet einen gelblichen Niederschlag mit ähnlichen Eigenschaften wie die Mercuriverbindung. Silbernitrat giebt mit saurem arsonigsaurem Kalium einen Körper von der Zusammensetzung: 3 Ag. O . As,O1. Das Silberarsent bildet kleine Nadelchen von hellgelber Farbe, die im Sonnenlicht grün, später schwarz werden. Mit Kali-

¹⁾ Ber. 27, 1019-1036.

lauge zersetzt sich das Salz im Sinne der Gleichung: 3 Ag.O. As.O. $+6 \text{ KOH} = 4 \text{ Ag} + \text{Ag}_0 0 + 2 \text{ As} 0, \text{K}_0 + 3 \text{ H.O.}$ Noutrales essign saures Blei liefert mit saurem arsenigsaurem Kalium einen weisen Niederschlag, dem arsenige Säure beigemengt ist. Durch Loon in Essigsäure und Ausfällen mit Ammoniak wird die Verbindun: gereinigt. Das Bleiarsenit entspricht der Formel 2 PhO. Ast. Mit dreibasischem Bleiacetat giebt saures arsenigsaures Kaham eine weiße Verbindung 3 PbO . As2O3. Zinnehlorid und seine arsenigsaares Kalium liefern einen weifsen, voluminosen Niederschlag von Zannoxydarsenit, 5 SnO2, 2 As, O4. Zannoxydularsent. 3 SnO. 2 As, On bildet einen weißen, käsigen Niederschlag. Ben Glüben zerfallt es gemäß der Gleichung 3 SnO. 2 As, O. = 3 sau, - 2 As + As, O. Ein Titanglarscrot, 5 TiO, , 2 As, O. (sandges krystallinisches Pulver), entsteht, wenn man zu einer moglicist neutralen Lösung von Titanvlsulfat saures arsenigsaures kaleus im Ueberschufs zufügt. Goldarsent, 3 Au. O. As, Oz., bildet einen roth gefärbten Körper, der beim Trocknen schwarz wird. Platearsenit, PtO. A.O., fällt als hellgelber Körper aus. Palladoosarsent, PdO A,O3, ist ein hellgelber, flockiger Niederschlas Chromarsenit, Cr.O. As.O., fallt aus concentrarter Losung tall arseniger Saure gemengt aus und läfst sich durch Lösen in Salsaure und Ausfällen mit Ammoniak reinigen. Uranarsenit, 110, . As, O., bildet einen hellgelben Körper, Aluminiumarscuit, Al, U. . As On eine gallertartige Fällung, Ferroarsenit, FeO, As, O., em B grünlich weißen Niederschlag und Ferriarsemt, Fe₃O₅, As₅O₅, our gelbe Verbindung. Saures arsenigsaures Kahum hefort mit verdünnter Nickellösung einen hellgrünen Niederschlag von basischen Nickelarsenit, 3 NiO, 2 As,O., Kobaltsalz bildet ein entsprechenles Kobaltarsenit, 3 CoO, 2 As, O₃. Einen schneeweißen Körper erkot man mit Mangansulfat. Das Manganarsenit, 3 MnO. 2 As,O, wird an der Luft schnell rosenroth. Magnesiumarsenit. 3 MgO. As, 0. Zinkarsent, 3 ZnO. As_qO₃, krystallinischer Niederschlag, Cadmounarsenit, 2 CdO, As₂O₃, weifser, schleimiger Körper, Baryamarsent. BaO . 2 As, Oz., weifser, flockager Niederschlag, Stronteumarsend, 3 Sr (), 2 As, 03, bildet einen flockigen Körper und Calciumarsent. 3 CaO. 2 As, O₃, em weifses Pulver.

Raoul Bouilhac. Eintluß der arsenigen Säure auf die Vegetation der Algen!). — Durch seine Untersuchungen zeigt Verfasser, daß gewisse Algen in Nährlösungen vegetiren können, die Arsensaure enthalten. Solche Algen sind fahig, Arsensäure zu

⁴⁾ Compt. rend. 119, 929-931

assimiliren. Fügt man Arsensäure zu einer phosphorsäurefreien Nährflüssigkeit, so können Culturen solcher Algen gedeihen; in diesem besonderen Falle ersetzen die Arseniate die Phosphate. Tr.

A. Stavenhagen. Ueber ein Kalinmdoppelsalz der Arsenigsäure und Schwefelsäure¹). — Beim Eindampfen von 21.8 gK₂SO₄ und 3 g reinem K₃AsO₅ bis zur beginnenden Krystallisation schieden sich bei sehr laugsamer Abkühlung kleine, stark glänzende Prismen ab, die hexagonalen Typus zeigten und der Formel K₃AsO₅. 10 K₂SO₄ entsprachen. *Mr.*

Antimon.

J. B. Alzugaray. Verbesserungen in der Reduction von Antimonerzen, Legirungen und Salzen und Reinigung des dabei erhaltenen Metalls 1). - Man schmilzt die antimonhaltigen Substanzen in einem Tiegel aus Thon, Graphit, emaillirtem Eisen oder anderem geeigneten Material, während ein Strom von Wasserstoff, Leuchtgas, Oclgas oder einem anderen reducirenden Gase durch die geschmolzene Masse geht. Das reducirte Antimon wird in eisernen Gefäßen gesammelt und zum Zwecke der Reinigung und Abscheidung edler Metalle als Anode in einem elektrolytischen Bade benutzt, während Blei oder ein anderer guter Leiter Kathole ist. Als Elektrolyt dient eine Losung, die eines oder mehrere Chloride von Antimon oder andere Antimonsalze nebst emem Chlorid der Alkalien oder alkalischen Erden oder eines Metalls oder ein Acetat oder Tartrat enthält und, wenn nötlig, angesäuert ist. Das an der Kathode ausgeschiedene reine Antimonwird geschmolzen und in Mulden gegossen. Die Unreinheiten sammeln sich an der Anode.

Th. Mayer. Darstellung von Antimonfluorür-Alkalisulfat-Doppelsalzen 1). — Die Antimonfluorür-Alkalisulfat-Doppelsalze der allgemeinen Formel 2 SbF₃, M_TSO₄ werden erhalten, wenn man Alkalisulfat auf mindestens die doppelte molekulare Menge von Antimonfluorür in Gegenwart von Saure, am besten Salzsäure, einwirken läfst. Auf diese Weise entstehen das Kalium-, Ammonium-, Natriumsulfat-Doppelantimonfluorur, von denen die beiden ersten gut krystallisiren. Die Salze enthalten etwa 13 Proc. Antimonoxyd mehr als die bisher bekannten, sie sind beständig, leicht loslich und wirken milde beim medicinischen Gebrauch. Op.

Zeitsehr, angew. Chem. 1894. S. 165 | 166. - *) Engl. Pat. Nr. 15713;
 Chem. Soc. Ind. J. 12, 931. - *) D. R.-P. Nr. 76168.

Charles H. Herty. Gemischte Doppelhaloide von Antimot und Kalimm 1). - R. W. Atkinson 2) erhielt, als er 1 Aeq. Antimontrichlorid mit 3 Aeg. Bromkalium oder 1 Aeg. Antimoutribromid mit 3 Acu. Chlorkalium zusammenbrachte, nicht zwi verschiedene isomere Salze, sondern nur denselben Körper in beiden Fällen. Verfasser hat nun Verbindungen, die Atkinson beschrieben und denen er die Formeln Sh.Cl., Br.K. + 2 H O und SbCla. BrK . H.O zugetheilt hat, sorgfältiger gepruft, um zu entscheiden, oh diese Korper wahre chemische Verbindungen oder isomorphe Mischungen sind. Zu diesem Zwecke benutzte Verfasser Lösungen, die dasselbe Gewicht an Antimon und Kahum enthielten, deren Gehalt an Brom und Chlor aber verschieder gewählt wurde. Zunachst gemäß der Formel SbCl3.3 KBr wurde eine Versuchsreihe angesetzt, bei der dieselbe Menge Antimonchlorid angewendet wurde und für verschiedene Mengen Bromkalının eine äquivalente Mongo Chlorkalının zur Anwendung kam. Bei anderen Versuchsreihen wurde in jedem Falle dieselbe Menge Bromkalium, der obigen Formel entsprechend, verwendet und verschiedene Mengen Antimonchlorid durch aquivalente Mengen von Antimoubromid ersetzt. Die Lösungen wurden dann bei 35 über Schwefelsäure zur Krystallisation aufgestellt. Erst scheiden sich Chlorkahum und Bromkahum ab, dann kommen Krystalle, deren Farbe zwischen citronengelb und farblos schwankt, je nach dem Gehalte an Brom und Chlor. Die Zusammensetzung der einzelnen Krystalle war verschieden und hing von der Zusammensetzung der Lösungen ab. Es schien daher, als ob diese Verbindungen Mischungen von einfachen Halogenantimoniten seien. Nach Poggiale soll aus einer Lösung von SbCl, und 3 KCl in Wasser das Salz SbCl, 3 KCl krystallisiren. Verfasser hat nun Antimon- und Kaliumsalze, eutsprechend den Formeln SbCl₄. 3 KCl und SbBr. 3 KBr, in wasseriger Lösung durch Stehen bei 35 krystallisiren lassen. Er erhielt jedoch in dem einen Falle ein in sechsseitigen farblosen Krystallen ausgebildetes Salz von der Formel 10 SbCl₃, 23 KCl, im anderen Falle gelbe, orthorhombische Krystalle von der Formel 108bBr. . 23 KBr. Nach Atkinson soll beim Erhitzen der Verbindung SbCl₃.3 KBr + 11, H, O auf 300° after Antimon als Halogenverbindung sich verflüchtigen, Entsprechende Versuche des Verfassers zeigen, daß dieser Procels nicht quantitativ verläuft. Tr.

C. Serono. Ucher das Pyroantimonigsaurchydrat 1). — Nach

²) Amer. Chem. J. 16, 490—499. — ²) JB. f. 1883, S. 410. — ³) Gazz chim. ital. 24, 274—276.

den Angaben von Fresenius und Schaffner soll ein Pyroantimonigsaurehydrat von der Formel Sh₂O₃. 2 H₂O entstehen, wenn man Antimontrisulfid mit Kahlauge kocht und zu der vom Kermesniederschlage abgegossenen Flüssigkeit so lange eine concentrirte Kupfersulfatlösung zufugt, bis Essigsäure in einer Probe der filtrirten Flüssigkeit keinen gelben, sondern einen weißen Niederschlag erzeugt, alsdann filtrirt und mit Essigsäure fällt. Als Verfasser diesen Versuch wiederholte, ergab sich, daß die resultirende Verbindung nicht das Hydrat der antimonigen Säure, sondern das Hydrat der Orthoantimonsäure ist, H₂ShO₄. Die Bildung dieser Verbindung kann nur durch eine Oxydation erklärt werden. Sauerstoff der Luft wirkt hierbei nicht, da man auch die genannte Verbindung in einer Wasserstoffatmosphäre erhält, die Oxydation wird vielmehr durch das Kupfersulfat bedingt. Es läßet sich demgemäß auch Kupferoxydul nachweisen. Tr.

H. Baubigny. Der Antimonzinnober ist kein Oxysulfid 1). — Strohl hat behauptet, dass der durch Einwirkung von Natriumhyposulfit auf Antimontrichlorid gewonnene Antimonzinnober ein Oxysulfür von der Formel Sh₂O₄, Sh₂S₅ sei. Wagner hat dann spater dafür die Formel Sh₂O₅ aufgestellt. Versasser zeigt nun durch diesbezügliche Versuche, dass in der oben beschriebenen Verbindung einsach nur Sh₂S₃ vorliegt, dessen specielle Farbe von den Bildungsbedingungen abhängig ist. Oxysulfür wird bei dieser Reaction nicht gebildet. Enthält der aus Trichlorid dargestellte Zinnober Sauerstoff, so ist dies ein Zeichen, dass er mit Oxychlorid vermischt ist.

H. Baubigny. Ueber den Kermesit⁹). — In einer früheren Abhandlung hat Baubigny gezeigt, dass der Antimonzinnober nicht ein Oxysulfuret, sondern ein gewöhnliches Sulfid darstellt, also demnach nicht dem natürlichen Kermesit entsprechen wurde. Da über die Zusammensetzung des letzteren nur eine einzige Analyse vorliegt, so hat Verfasser natürlichen Kermesit nochmals analysirt, kommt aber zu demselben Resultat, wie es Rose schon angegeben hatte. Der Kermesit ist ein Oxysulfuret von der Formel Sb₂OS₂.

Wismuth, Vanadin, Niob, Tantal.

Arved Blomquist, Eine Methode zur Wiedergewinnung des Wismuths aus Fällungs- und Waschflüssigkeiten bei der Bereitung

¹⁾ Compt. rend. 119, 687-690. - 1) Daselbst, S. 737-740.

von Bismut, subnitric. 1). - Zu diesem Zwecke werden Mutterlausund die sechs bis acht zuerst ablaufenden Waschwasser in Demjohns gesammelt und mit ca. 150 bis 200 ccm rauchender mer Salzsäure versetzt. Das ausgeschiedene Oxychlorid wird gesamelt, ausgewaschen und nach Zugabe von Salzsaure mit Eine oder Zink reducirt. Das reducirte Wismuthmetall wird durch tawaschen möglichst von Chlor befreit und nach dem Trockeen m pulverisirtem Harz (ein Viertel) gemischt und in einer eisene Pfanne geschmolzen. Durch das Harz werden die letzten liebe des Oxychlorides reducirt. Die letzten Spuren von Chlor beentet man dadurch, dafs man das Metall nochmals mit weing Kalmile schmilzt. Man erhalt so chemisch reines Wismuth, falls de Arbeit genommene Metall frei von Silber war. Aus den Manelaugen, die sich nach der Verarbeitung von 10 kg Wismuth gaben, gelang es Verfasser, etwas mehr als 1000 g zuru i.gewinnen.

R. Schneider. Ueber das Atomgewicht des Wismuthstein Schon vor 43 Jahren hat Verfasser das Atomgewicht des Wismells ermittelt und bei seinen Versuchen die Zahl 208 erhalten. 199 hat Dumas aus einer maßanalytischen Bestimmung des Chlos im Chlorwismuth das Atomgewicht des Wismuths 210 bersoud Mariguac ermittelte dasselbe 1883 zu 208,16, während in neuer Zeit A. Classen die Zahl 208,90 (für 0 - 16) aufgesteilt b Verfasser hat nun seine früheren Bestimmungen einer Bestiunterworfen, judem er bei seinen Versuchen die Ueberfuhren des Wismuths in sein Oxyd zu Grunde legte. Auch eine Inwandlung des Dreifachjodwismuths in Oxyd durch Eurwirkung 50 Quecksilberoxyd hat Verfasser geprüft, doch sind diese Versub noch nicht als abgeschlossen zu betrachten. Behufs Reindarsteln. von Wismuth ging Verfasser von Wismuthsubnitrat aus, das se Wismuth von 99,745 Proc. bereitet war. Dasselbe wurd B Schwefelwismuth verwandelt und letzteres zur Beseitigung eintueller Spuren von Eisen längere Zeit mit verdünnter Salzsion digerirt. Das so gereinigte Schwefelwismuth setzt man alsdam to Wismuthoxyd um mittelst Salpetersaure, entfernt durch Digestion mit Natronlauge die Schwefelsaure, lost dann das sorgfaltig gewaschene Ovyd in Salpetersaure und verwandelt von Neuem das durch Krystallisation gereinigte Nitrat in das basische Salz Schliefslich führt man letzteres durch Gluben in Oxyd über und reducit dieses mittelst reinem Wasserstofigas zu Wismittlimetall.

^{&#}x27;) Pharm. Zeitg. 39, 107. -- ') J. pr. Chem. [2] 50, 161 471.

Zur Umwandlung des Metalls, das in etwa linsengroßen Stücken angewandt wurde, diente eine dreimal destillirte, völlig chlorfreie Salpetersäure (1,15), von der 100 ccm beim Verdampfen keinen wägbaren Rückstand hinterließen. Das Wismuth wurde unter Anwendung der größten Vorsichtsmaßregeln gelöst, die Lösung auf dem Wasserbade abgedunstet, indem von Zeit zu Zeit zu dem Rückstande etwas Wasser zugefügt wurde und schliefslich im Luftbade erhitzt. Letzteres geschah mittelst eines besonderen Apparates, der das Hindurchsaugen eines Luftstromes ermöglichte. Um etwa fortgerissene Wismuthpartikelchen zurückzuhalten, waren bei diesem Apparate Vorlagen eingeschaltet, mittelst deren die flüchtigen Bestandtheile zurückgehalten werden konnten. Die Menge derselben nach der Umwandlung in Wismuthoxyd betrug bei den einzelnen Versuchen 0.001 bis 0.0035 g. Der Hauptrückstand des Wismuthoxydes wird schliefslich über freier Flamme bis zum constanten Gewichte erhitzt. Das Mittel von sechs Versuchen ergab unter Zugrundelegung von 0 = 16 für das Atomgewicht des Wismuths die Zahl 208,05.

J. B. Henderson. Einflus der Magnetisirung und der Temperatur auf die elektrische Leitfähigkeit des Wismuths¹). — Verfasser hat durch diese Untersuchung festgestellt, welche Beziehung zwischen Widerstand und Magnetisirung beim Wismuth besteht, indem er im Anschluss an die Arbeit von Tomlinson, der eine Zunahme des Widerstandes bei der Längsmagnetisirung von Wismuthdrähten beobachtete, weit intensivere Felder benutzte und den Einflus, den die Temperatur auf dieses Phänomen ausübt, berücksichtigte. Diese Beziehungen zwischen Widerstand, Feldintensität und Temperatur sind durch entsprechende Curven veranschaulicht. Auf die Einzelheiten dieser Arbeit, die Versuchsanordnung, sowie die einzelnen Versuchsergebnisse kann nicht näher eingegangen werden, es sei deshalb auf die Originalabbandlung verwiesen. Tr.

B. Fischer und B. Grützner. Zur Kenntnifs der Wismuthsalze²). — Verfasser haben untersucht, ob die einfache Methode zur Darstellung von basischem Wismuthsalicylat und Wismuthgallat, d. h. die Einwirkung berechneter Mengen Säure auf frisch gefälltes Wismuthbydroxyd sieh auch zur Darstellung anderer Wismuthsalze verwenden läfst. Es zeigte sich hierbei, dafs die genannte Methode sich zur Darstellung des parabezw. metakretosinsauren Wismuthoxydes verwerthen läfst und wohlcharakterisirte

¹) Ann. Phys. 53, 912-923; Phil. Mag 38, 488-495. ¹) Arch. Pharm. 232, 460-466.

Wismuthsalze liefert von der Formel C. H_s. CH_s. OH. COO lipp, während man bei der o-Kresotinsäure ein Gemisch des Wismutsalzes mit Wismuthoxyd erhält. Bei Amssäure, Benzoesaure und Zimmtsäure ist das Verfahren nicht anwendbar. Weinsaure liefer ein neutrales *veinsaures Wismuthoxyd*, C₄H₄O₆. 2 Bi(OH)₂₅ ein sauzsalz von einheitlichem Habitus konnte nicht orhalten werdet Ein basisch salpetersaures Wismuthsalz nach der orwahater Methode läfst sich wohl insofern bereiten, daß es den Anferderungen des Deutschen Arzneibuches entspricht, doch ist der Procefs selbst bei Innehaltung gleicher Bedingungen nicht manstregelmäßig, so daß von einer derartigen Bereitungsweise abgesehen werden muß.

Edgar F. Smith und Jos. G. Hibbs. Ueber die Einwikus von Salzsäuregas auf vanadinsaures Natron¹). — Verfasser haber pyrovanadinsaures Natrium der Einwirkung von Salzsaureze zwischen Zimmertemperatur und 440° ausgesetzt und fanden, daßes moglich ist, auf diese Weise Vanadinsaure aus ihren Salzzu eliminiren. In der Kälte nahm das Salz eine rothbraune Farban, bei gelinder Hitze condensirten sich rothbraune Dämpfe auch kälteren Ende des erhitzten Rohres zu einer rothlich braunes öligen Flüssigkeit. Dieses flüchtige Product hat das Ansehen der Verbindung 2VO₂. 3 H₂O. 4 HCl, die Berzelius durch Ennwirkung von concentrirter Salzsäure auf Vanadinsaure erhalten hat. Solddies der Fall sein, was durch eine Analyse erst noch bestaut werden mufs, so könnte die Umsetzung zwischen Vanadinsaun und Salzsäure durch folgende Gleichungen sich zum Ausdrad bringen lassen:

$$Na_4 V_4 O_5 \rightarrow 4 H Cl = 4 Na Cl + V_4 O_4 \cdot 2 H_4 O V_4 O_5 \cdot 2 H_4 O \rightarrow 6 H Cl = 2 V O_4 \cdot 3 H_4 O \cdot 4 H Cl + Cl_7.$$

Verfasser wollen ferner noch feststellen, ob es mittelst dies: Reaction möglich sein wird, Vanadinsäure von gewissen bemischungen, von denen sie sich nur schwierig befreien läfst. G trennen.

Carl Friedheim. Beiträge zur Kenntnifs der complexe Säuren '). — Natrumpyrophosphat und Natrumhalbyanada Na_kV₂O₂, geben kein Vanadiophosphat. Lafst man Natrummetaphosphat auf normales Vanadat einwirken, so werden saure Vanadate und neutrale oder basische Orthophosphate gebildet. Gas analog dem Natriummetaphosphat verhält sich zweifaelsaure

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 41 42; Amer. Chem. Soc. J. 16, 578-58
-- 5) Zeitschr. anorg. Chem. 5, 437 -465.

phosphorsaures Natrium gegeniiber dem normalen Natriumvanadat. Bei der Einwirkung von zweifachsaurem Kahumphosphat auf normales Kaliumvanadat tritt intensive Gelbfarbung ein, es krystallisirt aber nicht nur, wie es bei den Natriumsalzen geschah, saures Vanadat aus, sondern es entstehen auch Luteo- und Purpureoverbindungen. Mischt man eine kaltgesättigte Lösung von KVO. mit einer ebensolchen von KH, PO, so fällt ein dunkelrothes krystallimsches Pulver aus, das im Aeufseren dem früher beschriebenen Purpureosalz, 7 K₂O, 12 V₂O₅, P₂O, + 26 aq., entsprach. jedoch nicht als homogen sich erwies. Werden die erwähnten Lösungen, um das sofortige Auskrystallisiren des Purpureosalzes zu vermeiden, stark verdünnt gemischt und erwärmt, so scheiden sich nach dem Erkalten tief rothbraune, beinahe schwarz gefärbte, rechteckige Täfelchen aus, die der Formel 13 K₂O, 22 V₂O₂, 2 P₂O₃ + 58 aq. entsprechen, dann Krystalle von der Zusammensetzung 15 K₂O , 25 V₂O₃ , 2 P₂O₅ = 76 aq. Hierauf scheidet sich Purpureosalz mit Vanadat und Lateosalz gewengt aus und schliefslich ein rein gelbes Product, 3 K₂O₂ 2 V₂O₅ , 2 P₂O₅ + 5 aq. Läfst man 1 Mol. KH, PO, auf I Mol. KVO, in der Kalte reagiren, so scheidet sich beim Stehen der hell rothgelb gefärhten Lösung über Schwefelsinre das rothe, saure Vanadat, 3 K2O, 5 V2O, + 10 aq., dann ein Gemenge von Purpurco- und Luteosalz und weiterhin das Luteosalz in seideglänzenden, gelben Krusten von der Formel 9 K,O 5 V₂O₄ . 5 P₂O₅ = 17 aq. ab. Dampft man die Lösung von 1 Mol. KH,PO, and I Mol. KVO, ein bis zur Ausscheidung eines gelben Productes, so erhält man die Verbindung 2 K.O. P.O. V.O. Wirkt 1 Mol. KH, PO, auf 2 Mol. KVO, in der Kälte ein, so entsteht fast nur saures Vanadat, Spuren von Purpurcosalz, jedoch kein Luteosalz. Bezüglich der Constitution der Purpureoverbindungen glaubt Verfasser, dass in ihnen lediglich saure Vanadate vorliegen, in denen ein Theil der Vanadinsaure isomorph durch Phosphorsäure vertreten ist. Verfasser stellte Purpureosalz durch Einwirkung von Kaliumphosphat auf fünf Drittel vanadinsaures Kalium dar, indem er die Operation auf dem Wasserbade vornahm und soweit eindampfte, bis ein herausgenommener Tropfen krystallinisch erstarrte. Er erhielt hierbei die beiden Fractionen **6** K₂O 11 V₂O₅ P₂O₅ = 33 aq. and 7 K₂O 13 V₂O₅P₂O₅ + 38 aq. Die erste Fraction stellt dann dar 11 (K2 O . 2 V2 O) + K2 O . 2 P2 O5. die zweite Fraction 13 (K,O, 2 V O,) = K,O, 2 P,O, d. h. beide Fractionen sind das bekannte Divanadat des Kaliums, in dem ein Theil der Vanadinsäure isomorph durch Phosphorsaure vertreten ist. Beim Zusammenbringen von 1 Mol. KH₂PO₄ und 1 Mol. KVO₃

bilden sich neben anderen Producten weiße, krystallinische Vebindungen, die als Gemenge oder isomorphe Mischungen 7: KVO₃ und KH₂PO₄, durch K₂HPO₄ verunreinigt, zu betrachtet sind. Wird KVO₃ und KH₂PO₄ bei Gegenwart von überschasgem Kali eingedampft, so können überhaupt nur weiße Vertadungen entstehen. Was nun die gelben Verbindungen schließschetrift, so ist der Korper 2 K,O.V.O₃.P₄O₃ als:

$$0.P{<}^{O.VO_\tau}_{(O.K)_E}$$

zu betrachten; die ferner erhaltene Verbindung 3 K₂0, 21 0, $2V_2O_5 + 5$ aq. könnte als Doppelsalz der bekannten Componentet

$$0\,P_{S} \frac{(O\,K)_{e}}{(O\,V\,O_{g}} + O\,P_{S} \frac{O\,K}{O\,V\,O_{g}}$$

betrachtet werden, während der Körper 9 K₂O.5 V₄O.5 P₂O.5 r Gemenge des beschriebenen Dikaliumvanadiumphosphats m' Vanadiumphosphat darstellt.

Edgar F. Smith und Philip Maas. Versuche mit de Ovvden von Columbium und Tantal 1). - Die Oxvde des Nob-(Columbium) und Tantals wurden aus Columbit gewonnen. Erw man Nioboxyd in einem Salzsäurestrome, so bildet sich ein wife-Sublimat von der Formel 3 H2O, Nb,O4, HCl; bei analoger 1handlung mit gasförmigem Bromwasserstoff entstand ein gelb! I rothes Sublimat, ein Hydroxybromid. Tantaloxyd zeigte in gleicher Behandlung mit Chlor- bezw. Bromwasserstoff kome beanderung. Erhitzt man 1 Thl. Nioboxyd mit 5 Thln. Magnesua metall, so resultirt ein blaulich schwarz gefärbtes Product, de nach der Behandlung mit verdünnter Salzsäure bei der Andi-Werthe ergab, die es wahrscheinlich machen, dass in dieser Verbindung das bisher noch nicht nachgewiesene Nb, O, vorlogt Tantaloxyd (1 Thl.) and Magnesium (5 Thle.) wurden in ener Rohre von böhmischem Glase verhältnifsmäfsig hoch erhitzt, 🕶 durch eine heftige Reaction eintrat. Als das erkaltete Reactions product mit Salzsäure behandelt wurde, hinterblieb ein braunt schwarzes Product von der Formel Ta,O,. Wird Tantaloxyd mit Aluminiumpulver im geschlossenen Rohre erhitzt, so hildet sich ein schwarzes Product, das em aluminiumhaltiges Gemisch bilde. Ebenso entstanden keine einheitlichen Körper bei Emwirkung von Zink bezw. Magnesium auf Tantaloxyd. Tr

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 96-99.

Kohlenstoff.

Ed. Donath. Ueber neuere Ergebnisse der chemischen Forschung in ihrer Beziehung zur Metallurgie. I. Zur Chemie des Kohlenstoffs '). Der Verfasser giebt eine Uebersicht über eine größere Reihe neuerer Publicationen, die sich mit verschiedenen Seiten der Chemie des Kohlenstoffs beschäftigen. Nach einer eingehenden Schilderung der Entdeckung des Nickelcarbonyls, seiner Darstellung und Eigenschaften, sowie seiner Verwendung zur Extraction des Nickels aus seinen Erzen und zum Vernickeln geht der Verfasser über zu den Versuchen zur Darstellung des Eisencarbonyls und der Carbonyle anderer Metalle. Es folgen sodann die Untersuchungen über die Einwirkung von Kohlenoxyd auf fem vertheiltes Eisen und Mangan, sowie über das Verhalten des Kohlenoxydes bei höheren Temperaturen. Hieran schliefst sich die umfangreiche Besprechung einiger Arbeiten über die verschiedenen Modificationen des Kohlenstoffs, wobei der Verfasser Gelegenheit findet, seine Auffassung über die verschiedenen Formen des Kohlenstotts und ihre Verhältnisse zu einander aus einander zu setzen. Ein weiterer Theil der Arbeit ist den Thatsachen gewidmet, die neuerdings für die Beurtheilung der Kohlenstoffmodificationen im Eisen in Betracht kommen. Zum Schlusse werden noch die Geschichte, die Darstellung und die Eigenschaften des Carborandums einer Besprechung unterzogen. Diese kurze Inhaltsaugabe der Donath'schen Arbeit mag hier genigen, weil es nicht möglich erscheint, die vom Verfasser gegebene Vebersicht in noch kürzerer Form als dort wiederzugeben. Das Original bringt die Arbeiten verschiedener Autoren in Zusammenhang und giebt ein klares Bild über das behandelte Gebiet; für Interessenten sei deswegen auf dasselbe verwiesen.

Henri Moissan. Ueber die Verdampfung des Kohlenstoffs 2).

— Bisher war die Verdampfung des Kohlenstoffs nur im elektrischen Lichtbogen bekannt; sie läfst sich aber noch auf anderem Wege bewirken. Wenn man ein Kohlerohr von etwa 1 cm innerem Durchmesser in einen elektrischen Ofen bringt, der durch einen starken Strom (2000 Amp. und 80 Volts) erhitzt wird, so sieht man das Innere des Rohres sich schnell mit einem sehr lockeren, sehwarzen Filz anfühlen, der von verdichtetem Kohlenstoffdampf herrührt. Man kann den Kohlenstoffdampf auch sichtbar machen,

Oesterr, Zeitschr. Berg - u. Huttenw. 42, 333-338 u. 348-353. Compt. rend. 119, 776-781.

wenn man in das stark erhitzte Kohlerohr ein Schiffchen ut krystallisirtem Silicium bringt. Man sieht das Silicium schmelær: und ins Sieden gerathen, sein Dampf trifft mit demjeniger des Kohlenstoffs zusammen, und es bildet sich zwischen Schuffchen und Rohrwandung ein Netzwerk feiner Nadeln von Silicinmearbal Der Kohlenstoff geht unmittelbar aus dem festen in den dangfformigen Zustand über, ohne sich vorher zu verflussigen. La kleiner, mit einem fest schliefsenden Deckel versehener Kohltiegel, der zehn Minuten lang im elektrischen Ofen einer intersiven Hitze ausgesetzt worden war, ebenso das Kohleschiffelier. welches im Kohlerohr erhitzt wurde, zeigten niemals eine Som von Schmelzung, viel weniger noch waren die einzelnen Gegesstände an einander geschmolzen. Jedoch war die ganze Masse in Graphit umgewandelt worden. Ebenso findet man nach den Erhitzen von Zuckerkohle, Holzkohle, Retortenkohle aur Graumt vor, aber jede Art der Kohle hat ihre Form behalten, und man entdeckt nirgends eine geschmolzene Stelle. Auch die für den elektrischen Ofen verwendeten Kohleelektroden gehen an ihra vorderen Enden in Graphit über; bei einem Strom von 2200 Aap und 70 Volts erstreckte sich diese Umwandlung bei einem Durdmesser der Elektroden von 5 cm auf eine Lange von 15 cm. and iedoch in den Kohlen Verunreinigungen enthalten, wie Metalloxyde, Kiesel- oder Borsaure, so beobachtet man häufig geschmolzene Stellen, welche indefs auf die Bildung der entsprechenden Carbide zurückgeführt werden mussen. - Der verdichtet-Kohlenstoftdampf besteht gleichfalls aus Graphit, auf welche-Weise anch die Verdichtung herbeigeführt wird. Im Besonder hat Verfasser das Condensat untersucht, welches in dem ober erwähnten Kohlgrohr erhalten wurde, ebenso den Niederschlizwelcher sich auf der positiven Elektrode abgesetzt hatte, m. schliefslich ein Präparat, welches auf einem in den elektrischen-Ofen eingeführten und von Wasser durchströmten Kupferrol = 7 niedergeschlagen worden war. In allen Fallen wurde remer Graphit gefunden, welcher kaum Sparen von Asche hinterlefund die Dichte 2,10 besafs. Bei der Untersuchung des Beschlages welcher sich nach längerer Brenndauer an den Wandungen de Birnen von elektrischen Glüblampen absetzt und von einer Verflüchtigung des Kohlenstoffs des Kohlefadens herrührt, stellte == sich beraus, daß dieser Beschlag, abgesehen von einigen Krystalba von Silicumcarbid und von Kieselsäure, im Wesentlichen aus Graphit bestand, wie unter anderem durch seine Ueberführbarker in Graphitovyd bewiesen wurde. Betrachtet man die Bruchsteller

eines solchen Fadens, der zorrissen ist, unter dem Mikroskop, so tindet man die beiden Enden nicht geschmolzen, sondern ausgefasert und mit kleinen Graphitkrystallen bedeckt. Somit verflüssigt sich der Kohlenstoff weder im Vacuum noch unter gewöhnlichem Druck, sondern geht unmittelbar aus dem festen in den dampfförmigen Zustand über, und der gasformige Kohlenstoff liefert bei der Umwandlung in die feste Form stets Graphit. Trotzdem ist Verfasser der Ansicht, daß der Kohlenstoff auch in den flüssigen Zustand überführbar sei und zwar unter hohem Druck. Er verweist darauf, daß am Cap und in Brasilien Diamanten gefunden werden, welche, ohne eine Spur von Krystallisation, die Form von länglichen, erstarrten Tropfen haben. Diamanten von ähnlichem Aussehen hat auch er erhalten, als er die Lösung von Kohlenstoff in Eisen durch Emstellen in Blei abkühlte. Kp.

Henri Moissan. Untersuchung der verschiedenen Graphitvarjetäten 1). - Graphit ist unter gewohnlichem Druck bei hoher Temperatur die beständige Modification des Kohlenstoffs; sie ist vornehmlich durch ihre Oxydirbarkeit zu Graphitoxyd vermittelst Kaliumchlorat und Salpetershure charakterisirt. Die untersuchten Graphitvarietäten wurden auf zwei verschiedenen Wegen hergestellt, einerseits durch Einwirkung hoher Temperaturen auf Kohlenstoff, andererseits durch Krystallisation von Kohlenstoff aus metallischen Losungsmitteln. Der aus Diamant durch Erhitzen erhaltene Graphit ist krystallisirt und geht leicht in Graphitoxyd über; schwieriger gelingt diese Umwandlung bei dem auf der positiven Elektrode sublimirton Graphit (vergl. das voranstehende Referat). Der auf dem gekühlten Kupferrohr niedergeschlagene Graphit ist schön krystallisirt und leicht oxydirbar. Die Graphite aus Zuckerkohle und aus Holzkohle zeigen die Form des ursprünglichen Materials und sind meht krystallisirt; der erste wird leicht, der andere schwer durch das Oxydationsgemisch angegriffen. -Die Krystallisation des Kohlenstoffs aus metallischen Lösungsmitteln gelingt nach zwei verschiedenen Methoden, entweder indem man den mit dem geschmolzenen Metall verbundenen Kohlenstoff durch einen anderen einfachen Stoff verdrängt, oder indem man sich den Unterschied der Löslichkeit des Kohlenstoffs in geschmolzenen Metallen bei hoher und mederer Temperatur zu Nutze macht. Verfasser hat zanachst die zweite Methode befolgt, Zur Darstellung der Graphite aus den Metallen wurde zunächst das Carbid des betreftenden Metalles dargestellt und dieses im

¹⁾ Compt. rend. 119, 976-980.

elektrischen Ofen mit Kohlenstoff gesättigt. Darauf wurde der Tiegelinhalt mit einem trockenen Chlorstrom bei Rothgluth behandelt und der verbliebene Rückstand, ein Gemenge von amorpher Kohle und von Graphit, mit rauchender Salpetersäure digerirt. welche nur den amorphen Koldenstoff zerstört. Der zurückbleibende Graphit wird dann noch mit siedender Fluorwasserstoffsäure, danach mit warmer Schwefelsäure behandelt, schliefslich gewaschen und getrocknet. Die Graphite aus Aluminium, Mangan, Nickel, Wolfram, Molybdan und Uran sind schön, derienige aus Chrom weniger gut krystallisut; die aus Zirkonium und Vanadium erhaltenen Proben hatten kein krystallinisches Aussehen. Die Augreifbarkeit der Graphite durch das Oxydationsgemisch mimmt mit steigendem Schmelzpunkte des Metalles ab, aus welchem sie entstanden. So werden die Graphite aus Aluminium, Mangan und Nickel leicht oxydirt; dagegen erweisen sich die aus den übrigen, oben genannten Metallen erhaltenen Präparate um so beständiger, je höher das zugehörige Metall schmilzt. Der Graphit aus Vanadium, dem am schwersten zu verflussigenden Metall, unterliegt auch am schwierigsten der Oxydation. Es giebt somit mehrere Varietäten von Graphit, gleichwie es mehrere Varietaten amorphe Kohle und Diamant giebt. Die Diehte schwankt zwischen 2.10 and 2.25; die Verbrennungstemperatur im Sauerstoff hegt bei ungefähr 660°. Durch Erhohung der Temperatur kann man einen leicht oxydirbaren Graphit in einen weit beständigeren umwandeln.

Henri Moissan. Ueber die Darstellung einer aufquellbaren Graphitvarietät¹). — Die Abhandlung stimmt in ihrem Inhalte mit einer gleichbetitelten Abhandlung überein, welche Verfasser im vorigen Jahre in den Comptes roudus veröffentlicht hat²). Kp.

Henri Moissan. Untersichung der Graphite des Eisens L.— Verfasser hat die verschiedenen Graphitvarietäten studiren wollen, welche sich aus ein und demselben Metall unter den verschiedenen Bedingungen der Temperatur und des Druckes bilden, und hat dazu das Eisen, als das Wichtigste unter den Metallen, ausgewählt. Der Graphit aus grauem Robeisen, welcher bei einer Temperatur von etwa 1150° entsteht, besitzt eine Dichte von 2,17, verbrennt im Sauerstoff bei 670° und bildet kleine hexagonale Krystalle, sowie regellose, glänzende Massen mit lebhaftem Bruch von grauschwarzer Farbe. Er wird sehr leicht zu Graphitoxyd

Bull. soc. chim. [3] 11, 837—840. — *) Vgl. JB. f. 1893. S. 389—390.
 Compt. rend. 119, 1245—1250.

oxydirt. Unter Umständen wurden Graphitpräparate erhalten, welche nur 80 bis 85 Proc. Kohlenstoff, 1,30 Proc. Asche, dagegen 0.15 bis 0.80 Proc. Wasserstoff und manchmal noch Stickstoff enthielten. Verfasser ist der Ansicht, dass bei der Herausarbeitung des Graphits aus dem Metall, in welchem er sich gebildet hat, durch Einwirkung der Säuren auf gleichfalls noch vorhandenen amorphen Kohlenstoff eine complexe Verbindung aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und selbst Stickstoff entsteht, welche bei einer Temperatur von 400° noch beständig ist. -Zur Darstellung des Graphets aus weichem Eisen wurde dies in emem Kohletiegel mit Zuckerkohle mittelst eines Bogens von 2000 Amp. und 60 Volts während zehn Minuten erhitzt. Bei dieser starken Erlutzung löst das Eisen große Mengen Kohlenstoff auf, es verhort seine Flüssigkeit und geht in einen zähen Zustand über, so daß der Tiegel mit seinem Inhalte umgedreht werden kann, ohne dafs etwas austliefst. Der so erhaltene Graphit bildet sehr volummöse, glänzende, schön schwarze, oft sehr regelmäßige Krystalle von der Dichte 2.18. Er verbrennt im Sauerstoff bei ungefähr 650°, besteht zu 99,15 Proc. aus Kohlenstoff und enthält nur 0,17 Proc. Asche und 0,28 Proc. Wasserstoff. Er ist somit viel reiner, als der Graphit aus Robeisch. Entsprechend der hohen Temperatur, bei welcher dieser Graphit entstanden ist, erweist er sich bei der Oxydation sehr beständig. — Um den Einflufs des Druckes zu untersuchen, wurde das mit Kohlenstoff gesättigte, flussige Eisen sammt dem glübenden Tiegel unmittelbar durch Eintauchen in kaltes Wasser abgekühlt. Der entstandene Graphit war glänzend und von schön schwarzer Farbe, besafs jedoch eine ganz andere Form, wie die bisher beobachteten Graphite. Theils bildete er gedrungene Krystalle mit stumpfen Winkeln, theils regellose Massen, deren abgerundete Formen auf eine beginnende Schmelzung hindeuteten. Die Dichte betrug 2,16, die Verbrennungstemperatur in Sauerstoff lag bei ungefähr 660°. Der Graphit enthielt 1,29 Proc. Asche und 0,64 Proc. Wasserstoff und war schwer oxydirbar. Der Graphit, welcher durch Verdrängung des Kohlenstoffs aus Eisenearbid vermittelst Silicium gewonnen wird, hat die Dichte 2,20, bildet schone, regelmäßige Krystalle, enthalt 98,82 Proc. Kohlenstoff, 0,85 Proc. Asche, 0,20 Proc. Wasserstoff und wird leicht oxydirt. In allen bisher untersuchteur Graphiten wurde Wasserstoff gefunden. Um nachzuweisen, daß dieser meht ursprünglich in dem Graphit enthalten ist, wurde eine Probe, welche durch Krystallisation aus Eisen gewonnen und einer weiteren Reinigung nicht nuterworfen worden war.

zehn Stunden lang im Vacuum auf 500° erhitzt und dann verbrannt. Hierbei entstand kein Wasser. Der Graphit ist somt um so reiner und beständiger, je höher die Temperatur war, beder er sich bildete.

H. N. Warren. Die physikalischen Eigenschaften einiger aus verschiedenen Metallen durch Zersetzung mit verdünnten Säuren abgeschiedenen Graphite. — Beim Auflösen eines durch Kohle aus dem Oxyd reducirten Mangans in Säuren verblecht Graphit von brauner Farbe in ziemlich großen Blättern, welche bisweilen durchscheinend sind und sich nur schwer oxydren lassen. Auch Graphit aus Ferromangan ist braun und schwer verbrennlich. Graphit aus gegossenem Chrom ihnelt sehr dem Silicium, und ist nur beim Erhitzen in remem Sauerstoff verbrennlich. Die verschiedenen Graphitmodificationen sind in eigander verwandelbar.

Henri Moissan. Untersuchungen über das Eisen von Ovifak²). — Eine inhaltlich gleiche Abhandlung hat Verfasset unter derselben Ueberschrift im vorigen Jahre in den Comptes rendus veröffentlicht³).

Henri Moissan. Ueber die Darstellung von Kohlenstof unter starkem Druck4). — Die Abhandlung stimmt in ihrem Inhalte mit einer gleichbetitelten Abhandlung überein, welche Verfasser im vorigen Jahre in den Comptes rendus verotentlicht hat 1).

Kp.

H. Mehner in Charlottenburg. Künstlicher Kohlenkorper und Verfahren zu seiner Herstellung. D. R.-P. Nr. 77017 1. — Der Kohlenkörper besteht aus Grude und einem Bindemittel und besitzt aufserdem eine aus Holzkohle und Salpeter oder einem anderen sauerstoffreichen Körper zusammengesetzte Anzündetnasse.

A. Schneller und W. J. Wifse. Gewinnung von Rufs aus Kohlenstoffverbindungen?). — Durch Anwendung elektrischer Strome von sehr hoher Spannung (10000 bis 40000 Volt) gelingt es, gasförmige, flüssige und feste Kohlenwasserstoffe zu zersetzen und die Kohle in feinster Vertheilung auszuscheiden. Man bringt die zu zersetzenden Kohlenwasserstoffe oder die Verbindungen, aus denen die Kohle auszuscheiden ist, in einem Behalter, der mit Elektroden ausgerüstet ist, derartig unter, daß die Entladung

¹) Chem. News 69, 291. — ⁷) Bull. soc. chim. [3] 11, 865—867. — ⁸) Vgl. JB, f. 1893, S. 383. — ⁸) Bull. soc. chim. [3] 11, 6—11. — ⁷) Vgl. JB, f. 1893, S. 379—381. — ⁸) Patenthl. 15, 858, — ⁷) D. R.-P. Nr. 74 279.

quer durch die Masse geht. Der Apparat, in welchem der Process vor sich geht, besitzt an seinem Boden eine Ableitung nach einem Sammelgefäß, das mit einer Pumpe in Verbindung steht, welche die mit Zersetzungsproducten gemischte Flüssigkeit beständig absaugt und nach einer Dampspresse drückt. Am Ausgang der Dampspresse befindet sich zur Abkühlung der Flüssigkeit wieder ein Sammelgefäß, welche nun von Neuem in den oheren Theil des Zersetzungsapparates eingeführt wird. Hierdurch kann ein beständiger Kreislauf für eine bestimmte Menge von Rohmaterial erzielt werden, in der Weise, daß aller zersetzbarer Kohlenstoff ausgeschieden wird, wodurch z. B. aus Rohpetroleum als Zersetzungsproduct Kienruss gewonnen wird.

Dosmond, Ueber die gasförmigen Zersetzungsproducte, welche sich beim Erhitzen der Holzkohle auf hohe Temperatur und bei Luftabschlufs bilden 1). - Verfasser wollte durch Ueberleiten von Kohlensiure über Holzkohlen, welche in eisernen Retorten zur Rothgluth erhitzt wurden, Kohlenoxyd gewinnen. Er fand jedoch, das es unmoglich war, die Kohlensäure von einem Gasometer ans über die Kohlen zu leiten wegen des Druckes, der sich in den Retorten entwickelte, und dass die Kohlen ihrerseits beim Erhitzen ein Gasgemisch lieferten, welches aus 9,14 Proc. Kohlensaure, 0.26 Proc. Sauerstoff, 18.08 Proc. Kohlenovyd, 49.11 Proc. Wasserstoff, 16.04 Proc. Methan and 7.37 Proc. Stickstoff bestand. Die Menge des entwickelten Gasgemisches schwankte zwischen 170 bis 250 Liter auf 1 kg angewandter Kohle. Die beim Erhitzen zuruckgebliebene Kohle sah gewöhnlicher Kohle zum Verwechseln ähnlich. Die gasförmigen Producte entstehen durch Zersetzung organischer Körper, die in der Kohle enthalten sind. Kp.

A. Verneuil. Einwirkung von Schwefelsaure auf Holzkohle?). — Verfasser hat in dem schwarzen, bei der Behandlung von Holzkohle mit Schwefelsäure verbleibenden Rückstande zwei organische Säuren, Mellithsäure und Benzolpentacarbonsaure, aufgefunden. Auf 100 g Holzkohle wurden 1400 g Schwefelsaure in Anwendung gebracht und dafür Sorge getragen, daß die Temperatur nicht über 300° stieg. Die Reaction ist nach etwa sechs Stunden beendet. Der Rückstand löste sich theilweise in Wasser zu einer tiefbraunen Flüssigkeit. Diese wurde von noch vorhandener Schwefelsaure befreit, dann zur Trockne gedampft, der stark sauer reagirende Rückstand wiederum in Wasser auf-

¹) Compt. rend. 119, 733—735. — ²) Daselbat 118, 195—198; Bull. soc. chim. [3] 11, 120—124.

genommen, die Lösung mit Ammoniak versetzt, von den aufallenden Metalloxydhydraten abfiltrirt und das Filtrat eingeenst. Es krystallisirt dann das Ammomaksalz der Mellithsäure, welczes durch mehrmaliges Umkrystallismen rein erhalten wird. Die Ass beute betragt 4g auf 100g angewandter Kohle. Die Mutterlage von dem mellithsauren Ammonium enthält die Benzolpentacarlossäure. Zu ihrer Gewinnung werden die in der Lösung verblebenen Ammoniaksalze in die Barvumsalze verwandelt, diese u Salzsäure gelöst und die Lösung fractionirt mit Aetzbaryt getalt Die ersten beiden Fällungen waren krystallisirt und wurden all a weiter untersucht. Sie wurden durch mehrmaliges Umkrystallsiren aus Salzsäure von braunen Beimengungen befreit und date durch Schwefelsaure zerlegt. Die so erhaltene Saure erwies ach in allen Eigenschaften mit der Benzolpentacarbonsaure als plettisch. Die Ausbeute erreichte 3 g auf 100 g angewandter kook Verfasser läfst es schliefsheh unentschieden, ob die aufgefundert Sauren sich wirklich aus der Kohle gebildet haben, oder ob so nicht ihren Ursprung der Oxydation von wasserstoffhaltige. Körpern verdanken, welche in Folge einer unvollstandigen Vekohlung in der Holzkolde immer vorhanden sind.

Girand. Leber die Einwirkung der Schwefelsaure auf Kohle 1). Bei der Darstellung der schwetligen Saure aus Schwebe saure und Holzkohle wird manchmal die Bildung weißer Krystallim Kolbenhalse beobachtet. Wenn man einen Ueberschufs an Kohle anwendet und die Operation bis zur völligen Beendizutz der Gasentwickelung durchführt, so erhalt man ein reichheis Sublimat, welches die ganze Oberffache des Kolbens überneht und unter Umständen die Gasentbindungsröhren verstopft. Zu Reinigung wird das Product in wenig kochendem Wasser gelost, die schweffige Säure durch Kochen verjagt, die Schwefelsaure n.t. Chlorbaryum gefüllt, filtrirt und das Filtrat zur Trockne verdampft. Beim Erkalten liefert die in der Hitze bereitete alkololische Lösung des Ruckstandes kleine farblose, leicht in Wass T und Alkohol und ohne Zersetzung in kochender Schwefelsause und Salpetersaure lösliche Krystalle, welche an der Luft verwittern und sich als Pyromeltithsaure erweisen. Beim Erhitett wandelt sich die Saure in das Anhydrid um, welches in lauzen Nadelu sublimirt und gegen 280° schmilzt. Beim Erhitzen mat Phenol und Schwefelsäure entsteht ein Phtalein. Eine bis Aux Weifsgluth erhitzte Holzkohle sowie Koks geben beim Erhitzen

¹⁾ Bul. soc. chim. [3] 11, 389-391.

mit Schweselsäure keine Pyromellithsäure; dieselbe entsteht daher wahrscheinlich aus einem Wasserstoff und Sauerstoff enthaltenden Körper, welcher in der gewöhnlichen Holzkohle vorhanden ist. Aus Substanzen, welche reicher an Wasserstoff und Sauerstoff als die Holzkohle sind, wie z. B. Zucker und Cellulose, entstand gleichfalls Pyromellithsäure, jedoch in sehr geringer Ausbeute; Steinkohle dagegen gab etwa 5 Proc. ihres Gewichtes an Pyromellithsäure.

G. Arth. Einige Versuche über die Veränderung von Steinkohlen unter Wasser 1). - Fayol hatte früher mitgetheilt, dass die Steinkohle von Commentry von Wasser kaum verändert wird. Rei Gelegenheit eines Processes in Nancy wurde Verfasser veranlafst, sich mit dieser Frage zu beschäftigen. Es wurden drei Proben Steinkohle verschiedener Herkunft untersucht: dieselben wurden in kleine Stücke gestolsen, die steinigen Antheile ausgelesen, die zurückbleibenden Stücke nochmals zerstofsen und schliefslich durch Sieben vom Staube befreit. Das so erhaltene Material enthielt nach den Analysen nur eine sehr geringe Menge mineralischer Bestandtheile. Einzelne Proben davon wurden zwöff Monate lang theils unter fliefsendem, theils unter stehendem Wasser, theils an der Luft aufbewahrt und danach von Neuem der Analyse unterworfen; zugleich wurde der Heizwerth in der calorimetrischen Bombe von Mahler bestimmt. Die beobachteten Aenderungen sowohl in der Zusammensetzung der organischen Materie, als auch im Heizwerth sind indessen nur gering, so dass sie in der Praxis bei einer Dauer von zwolf Monaten vernachlassigt werden können; gleichwohl treten sie nicht gänzlich zurück. Die Einwirkung der Luft auf die Kohle ist größer, als die des Wassers; sie bleibt aber auch gering, wenn dafür gesorgt ist, daß eine Erwärmung nicht eintreten kann.

W. McConnel. Ueber den Gasgehalt der Kohle ²). — Bei der Untersuchung über den Gasgehalt der Kohle wurde unterschieden zwischen Stückkohle und Kohlenstaub. — Die Versuche wurden in der Weise ausgeführt, daß man das Material zunächst in ein Gefäß brachte, welches sodaun evacuirt wurde. Hierauf erhitzte man das Gefäß auf bestimmte Temperaturen, fing das sich entwickelnde Gas auf, bestimmte das Volumen und analysirte es in der üblichen Weise. Fünf Proben Stückkohle von der Grube Ryhope wurden bei Temperaturen von 40 bis 100° zwischen 5

¹) Bull. soc. chim. [3] 11, 619-622. - ³) Eng. 57, 114; Ref.: Oesterr. Zeitschr Berg- n. Huttenw 42, 260-262.

und 44 Stunden erhitzt. Für 100 g Kohle wurden 81,8 ccm 62 von der folgenden Zusammensetzung (I) erhalten:

I. Vol.	II. Vol.
Kohlensaure = 0,72	Kohlensaure
Sauerstoff = 9.41	Sauerstoff
Gase der Methanreihe = 16.91	Kohlenoxyd = y=
Andere Kohlenwasserstoffe = 0.00	Gase der Methanreihe l- e
Stickstoff = 72.95	Andere Kohlenwasserstoffe = 11
99,09	Stickstoff = 723
-,,,,	10.1

Als dieselbe Kohle zu feinem Pulver zerkleinert und 26 Studet auf 100° erhatzt wurde, resultirten aus 208 g 109 cm Gas, welche die oben stehende Zusammensetzung (H) hatte. Ber 100° entweicht das Gas aus der Kohle noch nicht vollständig. Als aus 100 g Ryhopekohle durch längeres Erhitzen auf 100° bereis 122,2 ccm Gas ausgetrieben waren, erhitzte man dieselbe nochnäs 14 Stunden lang auf 130° und sodann auf 184°. Hierbei wurden noch 20 resp. 7 ccm Gas gewonnen. Nach dem Pulvern wurde dieselbe Kohle auf 100° erhitzt, wobei sich wieder 34 ccm Gas entwickelten. Es kamen noch zur Untersuchung Dampikessekohle von der Grube Seaton Delaval, sowie Kohlenstaub der Roseworth-Grube in Northumberland. Die Gase aus diesen Proben hatten natürlich wesentlich andere Zusammensetzung als die aus der Ryhopekohle.

P. Dvorkowitz. Die Destillation von Torf 1). - Der 1efasser führt zunächst Ansichten über die Bildung des Torfes v. welche dahin gehen, dass Torf durch einen Fermentationspron von Wasserpflanzen und nicht aus untergegangenen Wählern entstanden sei, da die Stämme gewohnlich einige Fuß über der 🖜 Torfboden liegen. Eine kunstliche Nachahmung dieses Processer an Wasserpflanzen beweist sogar diese Annahme, Gebraucht w.t-Torf als Heizmaterial in einer ganzen Reihe von Betrieber namentlich in Deutschland in der Eisen- und der Glasindistri-In Luzern werden sogar die Locomotiven mit Torf geheizt. Eb sist Torf in Rufsland bei den verschiedensten Industriezweigen Gebrauche. Dann wird er als Desinfectionsmittel und als Col servirungsmittel für Fleisch und Eier, endlich in Folge seine faserigen Beschaffenheit zur Herstellung billiger Gewebe benate Als Heizmaterial ist Torf wegen seines bohen Wasser- und Asams gehaltes im Vergleich zur Kohle nur unvortheilhaft zu verwendels

Chem. Soc. Ind. J. 13, 596—607.

Es ist deshalb wichtig, das Wasser zu entfernen und eine theilweise Verkokung des Torfes herbeizuführen. Diese Verkokung wurde zunächst im Anfange des 18. Jahrhunderts in Haufen (Meilern) erzielt; später von der Mitte dieses Jahrhunderts an in Oefen, die, nachdem der Torf zu heller Flamme entzündet worden war, geschlossen wurden, so dass unter Luftabschluss trockene Destillation eintrat. Der älteste Ofen war von Lange construirt. eine verbesserte Construction fand Hahnemann, bei der in einem runden Schacht der Torf von oben angezündet wurde und, nach luftdichtem Abschlufs des Ofens, die Gase von unten abgezogen wurden, um in Condensatoren geleitet zu werden. Auf einem ähnlichen Principe beruhte ein von Morcau, pere et fils, erfundener Ofen. Dann hat man Oefen construirt, in welchen der Torf mit überhitztem Wasserdampf behandelt wurde. Der Verfasser beschreibt dann eingehend einen von ihm erfundenen Ofen, welcher gestattet, bei niedriger Temperatur mit Hülfe eines indifferenten Gases alle flüchtigen Nebenproducte aus dem Torf ohne Zersetzung auszubringen, während reiner Koks zurückbleibt. Dieser Ofen enthalt mehrere Retorten, welche aufsen mit Generatorgas, im Inneren, wo sich der Torf befindet, mit Wassergas geheizt werden. Das Wassergas bringt alle flüchtigen Substanzen aus, welche in Condensatoren verdichtet werden. Es sind dies l'araffinöl, Essigsäure, Ammoniak und Gas. Um diese Verkokung praktisch durchführen zu können, ist es aber vor Allem nöthig, das Wasser, welches der Torf zu 85 bis 90 Proc. enthält, möglichst auszupressen, um auch die in ihm gelösten Salze zur Verminderung des Aschengehaltes des gewonnenen Koks zu entfernen. 1 m diesen Procefs nicht allzusehr zu vertheuern, müssen die Moore

A. Vivien. Studien über Brennmaterialien!). — I kg Kohle gebraucht — unter Berücksichtigung aller Umstände — zur vollständigen Verbrennung 12,80 cbm Luft, während I kg Wasserstoff 38,37 cbm erfordert. Jeder Luftüberschufs erniedrigt die erzielte Temperatur erheblich; ebenso werden durch Feuchtigkeit der Kohle Verluste herbeigeführt. Wenn man also genaue Analysen der Kohle besitzt und ihren Heizwerth kennt, so kann man auch berechnen, welche ausnutzbare Wärme man erzielen kann. Da alle diese Angaben aber nur schwierig und nuhevoll zu erlangen sind, so schlagt der Verfasser eine andere Methode zur Ermittelung dieses Werthes vor. — Berücksichtigt man die durch-

einer guten Drainage unterzogen werden.

¹⁾ Zeitschr. Ver. Rub.-Ind. (N. F.) 31, 907-921.

schnittliche Zusammensetzung der aus den üblichen Kohlensorten entstehenden flüchtigen Kohlenwasserstoffe, so findet man, dals der absolute Heizwerth derselben pro Kilogramm 11213 cal beträgt, während er für Kohle 8080 cal, ist. Wenn man also den Gehalt einer Kohle an Kohlenwasserstoffen (a) und an aschefreuer Kohle (b) ermittelt, so ergiebt sich als Heizwerth derselben 11213.u + 8080.b. — Die so berechneten Werthe sind meistens etwas höher als die direct calorimetrisch mit der Mahler'schen Bombe bestimmten. Da aber für technische Zwecke absolute Genauigkeit nicht erforderlich ist, so kann man sich auf die emfache Ermittelung der Kohlenwasserstoffe und der aschefreien Kohle beschränken, um den Heizwerth zu finden. Die nach der obigen Formel berechnete Heizwärme ist bezogen auf Verbreunung des Wasserstoffs zu Wasser von 0°, was für die Praxis nicht zutrifft, weil der Wasserdampf nicht condensirt wird, es muß also die Verdampfungswürme abgezogen werden. Um diese Fehlerquelle zu corrigiren, wird vorgeschlagen, anstatt der Zahl 11215 rund 10000 zu benutzen. Für die Praxis ist es noch zweckmäßiger, den Werth der Kohle auszudrücken durch die Angale der durch 1 kg derselben verdampfbaren Wassermenge. Für den Fall, dass man aus Wasser von 93° Dampf von 5 Atm. Spannung erzeugt, erhält man diese letztere Zahl, wenn man die "ubertragbare Wärme" durch 560 dividirt. - Die "übertraghar-Wärme" erhält man aus dem oben berechneten Heizwerth, wenn man alle einzelnen Wärmeverluste abzieht. Ist nun der Procestgehalt des Brennmateriales an Kohlenstoff - C, an Kohlenwasserstoffen = C, H, an Feuchtigkeit - W, an Asche - G, so ist der Heizwerth — $8080 \cdot \frac{C}{100} + 10000 \frac{C_n H_m}{100} = \frac{637 \text{ W}}{100}$ man nun voraussetzt, dass die in die Feuerung eintretende Lah eine Temperatur von 20° und die austretenden Gase eine solde von 3200 haben, so sind noch von dem "Heizwerth" die folgenden Größen abzuziehen: 1. Die Warmeverluste, die dadurch eutstehen, daß die aus fester Kohle gebildete Kohlenssiure und der Stickstoff beim Austritt aus der Fenerung 3000 wörmer sind als die Luft beim Eintritt. Dies sind für 1 kg Kohlenstoff 887,25 eal. 2. Die Wärmeverluste für die Verbrennungsgase der Kohlenwasserstoffe, welche pro Kilogramm 1095,5 cal. betragen. 3. Die Verlaste, die herbeigeführt werden durch die bereits in der Laft vorhandene Kohlensäure und den Wasserdampf, und welche sich pro Kilogramm Brennmaterial etwa auf 150 cal. belaufen. 4. Inc. für die l'eberhitzung (von 100 auf 320°) der im Brennmaterusl

enthaltenen Feuchtigkeit nothwendige Wärme, etwa 96 cal. pro Kilogramm Wasser. 5. Die durch die heifse Asche nutzlos abgeführte Wärme, welche bei 500° Aschentemperatur beträgt:

$$\frac{G}{100}$$
 . 0,20 . 500 = 100 cal.

pro Kilogramm Asche. 6. Den durch den Luftüberschufs verursachten Wärmeverlust. Beträgt der Luftüberschufs gerade das Doppelte des erforderlichen Luftquantums, so wird dadurch verloren pro 1 kg Kohlenstoff 832,52 cal, und pro 1 kg Kohlenwasserstoffe 934,63 cal. Außerdem sind von der so berechneten "übertragbaren Wärme" noch 10 Proc. für die verschiedenartigen sonst vorkommenden Verluste in Abzug zu bringen. Als der Verfasser nach diesem Schema für verschiedene Kohlensorten die durch 1 kg Brennmaterial verdampfbare Wassermenge berechnete, erhielt er Werthe von 8,3 bis 10,0 kg, wobei die oben angegebenen Bedingungen voransgesetzt sind. - Aus diesen Zahlen läfst sich der Werth einer Kohle besser beurtheilen als nach den "Heizwerthen*. - Um genau den Einfluss zu bestimmen, der auf die Wärmeausnutzung durch überschüssig zugeführte Luft ausgeübt wird, berechnet der Verfasser unter sonst völlig gleichbleibenden Bedingungen die Wassermengen, die - bei verschiedener Luftzufuhr - durch 1 kg einer bestimmten Kohle verdampfbar sind. Er findet, 1 kg Kohle verdampft:

Man soll demnach mit möglichst wenig Luft verbrennen, nicht so, daß farblose Schornsteingase entstehen. Um in einfacher Weise zu erfahren, welche Luftquantität - also welcher Luftüberschufs - in die Feuerung eintritt, genügt es. eine Kohlensäurebestimmung in den Rauchgasen einzuführen. Der Verfasser giebt eine Tabelle, aus der man etwa bei normaler Kohle den Luftüberschufs aus der Kohlensäurebestimmung direct ablesen kann. In dieser Tabelle sind auch die enormen durch Luftüberschuss verursachten Wärmeverluste ersichtlich. Die Controle der Rauchgase erfolgt am besten durch den Apparat von Meslans und Frère, der aus zwei absolut identischen, an einem Wagebalken aufgehängten Ballous besteht, die im Gleichgewicht sind, wenn beide in Luft eintauchen. Im Betriebe wird der eine in Luft, der andere in Rauchgas gleicher Temperatur eingetaucht und man liest dann den Kohlensäuregehalt direct an einem Zeiger ab. Knl.

W. A. Dixon. Notiz über den Wärmeverlust bei unvolkommener Verbreunung 1). — Der in Kesselfeuerungen bei unvolkommener Verbreunung entstehende Rauch bewirkt dadurch Wirmeverluste, dass er sich als schlecht leitende Schicht auf den Wandungen absetzt, und dass er andererseits eine Schirmwirkung ausübt auf die von den Kohlen ausstrahlende Wärme. Kpl.

F. Krupp in Essen a. d. Ruhr. Verfahren zur continuirlichen Erzeugung bezw. Regenerirung von Kohlenoxyd-Wasserstoffgaset bei der continuirlichen Wasserstofferzeugung. D. R.-P. Nr. 739784.

— Bei dem bekannten Verfahren der Wasserstoffdarstellung durch abwechselnde Oxydation und Reduction von Eisen unter Benutzung von Wasserdampf als Oxydations- und von Kohlenoxydwasserstoffgasen als Reductionsmittel werden die Reductionsgase durch Leberleiten von Wasserdampf über glühende, mit Alkalien oder Erdalkalien getränkte Kohle bei einer Temperatur von 800 begood hergestellt, wodurch ein nur aus Kohlenoxyd und Wasserstoff bestehendes Gas erzielt wird. Um dann diese bei der Beduction zu Kohlensäure und Wasserdampf umgesetzten Gase sofort für den Reductionsprocefs wieder tauglich zu machen, letet man sie wieder über die imprägnirte glühende Kohle.

H. Strache in Wien. Entfernung der im Wassergas befindlichen gasformigen Eisenverbindung (Eisenkohlenoxyd). D. E.-P. Nr. 72 S16 3). — Man entfernt das Eisenkohlenoxyd aus dem Wassegas, indem man dieses entweder durch glühende Rohren oder durch Säuren leitet.

W. Lönholdt in Berlin. Verfahren zur Gewinnung von Halbwassergas. D. R.-P. Nr. 747534). — Die Generatorgase werden unmittelbar nach dem Entweichen aus dem Generator mit Wasserdampf gemischt und unter Vermeidung von Wärmeverlust in einem mit Koks beschickten Wassergasofen geleitet.

Hundeshagen und Philip. Zur Kenntnifs des Dowson-Gases'). — Die Verfasser theilen die Analysen von Abwassere einer mit englischem Anthracit betriebenen Generatorgasanlage mit; es wurden untersucht das Wasser aus dem Ueberlauf der Vorlage, des Scrubbers und des Waschers. Ferner wurden analysirt die theerigen Ausscheidungen aus Generatorgasleitungen. — Versuche an Fischen zeigten, daß die fraglichen Abwässer bei Verdünnung mit drei bis vier Theilen Wasser kaum noch schädlich sind.

Chem. News 70. 248. — Patentbl. 15, 367. — Daselbst, S. 108.
 Daselbst, S. 513. — Daselbst, S. 50—81.

H. Bunte. Zur Carburationsfrage 1). - Auf besserungsmittel für Leuchtgas werden zur Zeit in Deutschland nur in geringem Umfange angewendet, und zwar dort, wo an die Leuchtkraft des Gases ganz besondere Anforderungen gestellt werden. Anders ist es in Amerika, wo etwa zwei Drittel des Gesammtgasconsums auf das Wassergas entfallt, während Kohlengas nur ein Drittel des Consums ausmacht. Die Anwendung von Kohlengas ist dert überhaupt im Rückgang begriffen. Dies liegt im Wesentlichen daran, daß die für carburirtes Gas gut verwendbaren Materialien (Authracit und Petroleumproducte) reichlich vorhanden und billig sind. Auch in England steht die Frage nach umfangreicher Einführung der Wassergasproduction im Vordergrunde des Interesses und zwar hanptsächlich aus wirthschaftlichen Gründen, während die natürlichen Verhältnisse dort mehr für Kohlengas sprechen würden. Es ist bemerkenswerth, dass der Wassergasprocess sich hinsichtlich seiner ökonomischen Leistung seit seiner Entstehung kaum verbessert hat. Etwa die Hälfte des Heizwerthes der Kohle geht auch jetzt noch verloren. Um diese Verluste zu vermeiden, ist es besonders wichtig, dass der ganze dem Generator zugeführte Wasserdampf auch zersetzt wird. Um diese Verhältnisse näher kennen zu lernen, wurde auf Veranlassung des Verfassers von Harris die Zersetzung des Wasserdampfes durch glühende Kohlen bei verschiedenen Tomperaturen studirt und zwar zwischen 674 und 1125°. Durch diese Versuche wurde bestätigt, dass die Menge der bei dem Procefs gebildeten Kohlensäure mit steigender Temperatur abnimmt. Bei 600 bis 700° verläuft die Reaction hauptsächlich nach der Gleichung: C + 2 H₂U - CO₂ + 2 H₃ und es werden nur etwa 5 bis 10 Proc. Kohlenoxyd gebildet. Bei steigender Temperatur tritt immer mehr der Process: C + H,O = CO + H, in den Vordergrund. Auch die der Zersetzung unterliegende Menge des Wasserdampfes nimmt mit der Temperatur zu; bei 700° werden fast 92 Proc. des eingeleiteten Wasserdampfes gar nicht angegriffen, während bei 12000 die Zersetzung eine fast vollständige ist; dabei ist das bei dieser hohen Temperatur erzengte Gas, wie bereits erwähnt, fast frei von Kohlensäure. Für einen rationellen Betrieb ist demnach für eine möglichst bohe Temperatur im Generator zu sorgen. Wenn der Process nach dieser Richtung hin verbessert und verbilligt ist, so wird voraussichtlich auch die Verbreitung des Wassergases beträchtlich wachsen. Trotzdem glaubt Bunte, daß das Wassergas

¹⁾ J. f. Gasbeleuchtung 37, 81-87.

in Deutschland, wegen der anders gearteten Verhältnisse, in der nächsten Zeit nicht die Wichtigkeit erlangen wird wie in Amerika oder England. In Deutschland hat sich in den letzten Jahren die Destillationskokerei entwickelt, die zur Zeit bereits ebenso viel Kohlen verbraucht, wie die sümmtlichen Gasanstalten Deutschlands. Diese Kokereien arbeiten hauptsächlich auf die Erzeugung von Koks. Theer und Ammoniak: außerdem aber wird in neuerer Zeit aus den Gasen, die sonst nur zu Heizzwecken dienen, das darin enthaltene Benzol ausgewaschen und gewonnen. Nach der Berechnung des Verfassers können die sämmtlichen Kokereien zusammen etwa 6000000 kg Rohbenzol pro Jahr liefern. Nun st der wirksamste leuchtende Bestandtheil des Gases das Benzel und dieses ist demnach das natürliche Carburationsmittel. Eine reiche Quelle für dieses Aufbesserungsmittel ist vorhanden in dem aus den Kokereigasen ausgewaschenen Benzol. Omntität und Leuchtfähigkeit des Gases hängen nicht nur von der Beschaffenheit der Kohle ab, sondern auch von der Destillationstemperatur. Nach Versuchen, die Mayer auf Veranlassung des Verfassers austellte, ergiebt sich, daß schon bei Temperaturen von 1100 bs 1200° aus dem Leuchtgase durch Zersetzung der Kohlenwasserstofte ein blaubrennendes Gemenge entsteht, dessen Volumen gegen das angewendete Gasvolumen im Verhältnifs 1:1.4 zugenommen hat. Deshalb ist man auch bei der Leuchtgasfabrikation auf die Verwendung relativ geringer Kohlenmengen für jede Destillatua beschränkt, weil beim Destilliren größerer Mengen Kohle leicht cine zu hohe Temperatur und damit ein nur wenig leuchtendes Gas erhalten würde. Aus diesem Grunde schlagt Bunte vor. den Leuchtgasprocess in zwei Theile zu zerlegen, so dass man zuerst - mit hoher Temperatur und dem entsprechend guter Ausbeute - ein Rohgas geringer Leuchtfähigkeit erzeugt, und dieses dann je nach den Erfordernissen carburirt. Ein Bedenken gegen dies Verfahren läge noch darin, daß bei tiefen Temperaturen in dem carburirten Gase Condensationen eintreten konnten. die natürlich unangenehme Folgen hätten. Um über diesen Punkt Aufklärung zu erhalten, wurden Versuche über die "Kaltebeständigkeit* carburirtor Gase bei Temperaturen von 4 10 bis - 10° angestellt, auf deren Einzelheiten hier nicht eingegangen werden kann. Es ergab sich, dass zur Carburation geeignet sind Benzol und leichte l'etroleumkohlenwasserstoffe, von deuen man dem Gase eine hinreichende Menge einverleiben kann, um den gewünschten Leuchteffect zu erzielen, ohne doch befürchten zu müssen, daß bei starker Kälte Condensationen einträten. Für die vorgeschlagene "synthetische" Gasbereitung wären zunächst aus den Kokereien hinreichende Benzolmengen vorhanden und auch für die Zukunft würde ein Versiegen dieser Benzolquellen nicht zu erwarten sein. Mit der Benzolcarburation wäre dann auch die Anwendung beliebiger Kohle für die Gasbereitung ermöglicht, wodurch große Ersparnisse erzielt werden können. Kpl.

W. A. Bone und J. C. Cain. Die unvollständige Verbrennung einiger gasformiger Kohlenstoffverbindungen 1). - Im Anschluß an eine frühere Untersuchung von Lean und Bone (JB. f. 1892, S. 2730) über die unvollständige Verbrennung von Aethylen wurden neuerdings Versuche über die Explosion von Acetylen, Cyan und Wasserstoff sowie von Normal-Pentan mit Sauerstoff angestellt, und zwar mit Sauerstoffmengen, die nicht zureichend waren zur vollständigen Ueberführung des vorhandenen Kohlenstoffs in Kohlenoxyd. - Bei der Verbrennung von Acetylen waren als Endproducte vorhanden: Acetylen, ein Grenzkohlenwasserstoff (Methan), Wasserstoff, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Stickstoff (? d. Ref.). Man kann für diesen Vorgang die folgende Gleichung annehmen: $2C_1H_1 + O_2 = 2CO + 2C + H$. Bei der Explosion eines ('van-Wasserstoffgemisches mit Sauerstoff wird kein Wasserstoff oxydirt; der Sauerstoff bildet aus dem Cyan Kohlenoxyd und wenig (11, bis 2 Proc.) Kohlensäure; das nicht oxydirte Cvan spaltet sich in Kohlenstoff und Stickstoff. Außerdem aber bilden sich in geringer Menge Acetylen und Methan, wahrscheinlich durch directe Vereinigung von Kohlenstoff und Wasserstoff; denn die Verfasser fanden auch, daß bei der Einwirkung von Wasserstoff auf weißglühende Kohle etwas Methan entsteht. - Beim Verbrennen von 1 Vol. Pentan mit 21/4 Vol. Sauerstoff bilden sich ('0, C'0, C, II, und Wasserstoff. - Für die Verbrennung eines Kohlenwasserstoffs von a Atomen C mit n Atomen Sauerstoff gilt

die Gleichung: $C_nH_x + O_n = nCO + \frac{x}{2}H_xO$; eine ähnliche

Form findet man für ein Gemisch von Cyan und Wasserstoff. Kpl.

N. Gréhant. Vergleichende Untersuchungen über die Verbrennungsproducte von Leuchtgas bei Benutzung eines Argandund eines Auerbrenners²). — Während in den Verbrennungsproducten des Leuchtgases, welche bei Benutzung eines Argandbrenners erhalten wurden, kaum Spuren von Kohlenoxydgas nachzuweisen waren, wurden in denjenigen, welche bei Verwendung eines Auerbrenners entstanden, nicht unbeträchtliche Mengen

¹⁾ Chem. News 70, 265. - 1) Compt. rend. 119, 146 -148.

des giftigen Gases aufgefunden. Verfasser hält es daher et hygienischen Standpunkte aus für wünschenswerth, wenn die Vebrennungsproducte des Leuchtgases, besonders diejenigen v. Auerbrennern, nach aufsen entweichen könnten.

Clowes und M. E. Feilmann, Ueber die Minimalmeter von Kohlendioxyd und Stickstoff in der Luft, welche verschwiere Flammen zum Erlöschen bringen 1). — Clowes stellte zusammen mit Feilmann fest, bei welchem Gehalt der atmosphansbei Luft an Kohlendioxyd resp. an Stickstoff eine Rethe von beutresp. Gastlammen nicht mehr fortbrennen konnten. Kohlensute: wirkt stets schon bei geringerer Menge erstickend als Suckstall-Sämmtliche Dochtflammen erlöschen bei annähernd gleichem Zasatz der inerten Gase (ca. 13 bis 16 Proc. CO, oder 18 bis 23 Proc. N) zur atmosphärischen Luft. Dagegen ist die Quantitat Kohlensaure resp. Stickstoff, die zum Ersticken von verschiedene Gastlammen erforderlich ist, außerordentlich variabel; am bträchtlichsten ist sie für Wasserstoff. - Auf Grund dieser beobachtung wurde eine Sicherheitslampe für Bergwerke construct in der ein Wasserstoffflammehen zur Entzündung der eventuell erloschenen Dochtflamme verwendet wird.

Arthur Smithells und Frankland Dent. Structur and Chemie der Cyangastlamme 2). - Eine gewöhnliche, aus runder Oeffnung brennende Cyangastlamme besteht aus zwei Thedeneinem inneren pfirsichblüthfarbenen Kegel und einem aufseren Kegel, dessen Farbe von tiefem Blau in ein grunliches Grauübergeht. Verbrennt man Cyangas im "Flammenconusseparator" D unter allmählicher Verstärkung des Luftzutrittes, so senkt sch der innere Conus auf das innere Rohr des Separators hiuab. behält dabei aber einen röthlichen Hof, der erst bei weiterer starkener Luftzufuhr verschwindet und sodann fast unmittelbar einem blauen Hofe Platz macht; der obere Conus erleidet inzwischen kemerlet Aenderung. Die Trennung der beiden Flammenkegel im Separadat tritt ein, wenn das Volumenverhaltnifs Luft: Cvan - 3,3 1 st Die beiden getrennten Kegel bleiben bei weiterer Verstarkun: der Luftzufuhr intact, bis etwa das oben angegebene Verhaltuis auf das Doppelte gestiegen ist; sodann erlischt der obere kept wegen allzu großer Verdünnung der brennbaren Gase. - It-Analyse der zwischen den beiden Flammenkegeln im Separator

Chem. Soc. Ind. J. 13, 1155-1156; Proc. Roy. Soc. 56, 2-6, Chem. Soc. J. 65, 603-610. Vgl. Smithelle und Ingle, JR v. 1892, S. 2871.

befindlichen Gase zeigte, dass dort vorhanden sein können: Kohlensaure, Kohlenoxyd, Cyan, Stickstoff und Stickoxyde. Eine geringe Quantität Kohlensäure entsteht stets; sie kann hei verstärktem Luftzutritt auf das halbe Volumen des Kohlenoxydes sasteigen. Im Wesentlichen aber verläuft im unteren Kegel die Verbrennung nach der Formel: (CN)2 + 0, = 2 CO + Ng. Wenn das Gas mit der Minimalmenge Luft verbrannt wird, so bleiben ca. 71', (CN), im unteren Kegel unverbranut. Diese Menge verringert sich bei verstärktem Luftzutritt immer mehr. Auch geringe Mengen von Stickoxyden kommen in den zwischen den beisten Kegeln befindlichen Gasen vor, die sich aber nicht im unteren Kegel selbst, sondern an dessen Außenseite bilden, wenn dort Luft vorhanden ist. Sie verursachen die grünliche Färbung des oberen Kegels. Unerklärbar bleibt noch die Thatsache, dass sich neben unverbranntem (van Kohlensaure bildet. Auch für das Auftreten des "Hofes" um den unteren Kegel ist noch keine Erklärung möglich. Er verschwindet nur, wenn der Luftzutritt so geregelt ist, dass gerade oberhalb des unteren Kegels kein un verbranntes Cvan mehr vorhanden ist. Vielleicht ist er in seitzen verschiedenen Farben auf das Vorhandensein verschiedener stark erhitzter Gase zurückzuführen. Im Lichte dieser Versuche ergiebt sich, dass sich in den beiden Flammenkegeln der - ohne Luftzutritt brennenden - Cvangasflamme getrennt die folgenden Reactionen abspielen: 1. $(CN)_2 + O_3 - 2CO + N_2$; 2. 2CO - 0, - 2 CO. Um dies zu prüfen, wurde Cyan in ganz trockener Luft verbrannt, wohei nur der innere Kegel bestehen bleiben durfte, weil nach Dixon's Versuchen Kohlenoxyd nur in feuchter Luft brennt. Es zeigte sich aber, dass die Kegel beider in der gewohnlichen Flamme bestehen bleiben; bei der Verbrennung im Separator jedoch brannte bei hinreichender Entfernung der Kegel der obere in trockener Luft nicht. Der Grund für das Bestehenbleiben des Aufsenkegels der gewöhnlichen Flamme auch in trockener Luft liegt offenbar in der sehr hohen Temperatur der Flamme. Kpl.

N. Grehant. Einflus der Zeit auf die Absorption des Kohlenoxyds durch das Blut¹). — Verfasser ließ einen kleinen Hund während 2½ Stunden ein Luftgemisch einathmen, welches auf 100 Liter Luft 100 ccm Kohlenoxydgas enthielt, und bestimmte nach kurzen Pausen den Kohlenoxydgebalt des Blutes. Es wurden in 100 ccm Blut gefunden nach ½ Stunde 6,0 ccm,

¹⁾ Compt. rend. 118, 594-595.

nach 1 Stunde 9,2 ccm, nach 2 Stunden 10,0 ccm, nach 2½, Stunde 9,3 ccm Kohlenoxydgas. Die Menge des absorbirten Gases is also nach 1 Stunde größer, als nach ½, Stunde, bleibt aber dam constant. Enthielt dagegen das Luftgemisch auf 100 Later Luft nur 10 ccm Kohlenoxydgas, so wurden folgende Zahlen erhalten In 100 ccm Blut wurden gefunden nach ½ Stunde 1,42 ccm, nach 1 Stunde 2,05 ccm, nach 1½ Stunden 2,9 ccm, nach 2 Stunde 3,15 ccm, nach 2½, Stunden 3.6 ccm Kohlenoxydgas. Der Gelal an Kohlenoxyd im Blute nimmt demgemäß unter diesen Bedargungen mit der Zeit stetig zu, und es besteht ein vollkommencund nicht vorauszusehender Unterschied in dem Gange der Absorption dieses giftigen Gases je nach der Menge, in welcher ein der eingeathmeten Luft enthalten ist.

Gibson Dyson und A. Harden. Ueber die Vereinigung von Chlor mit Kohlenoxyd unter dem Einfluß des Lichtes!) — Ein Gemisch von Kohlenoxyd mit Chlor wurde belichtet durch Verbrennen eines abgemessenen Stückes Magnesiumband. Die am Manometer abgelesene Contraction ergab ein Maß für de Menge der sich vereinigenden Gase. Bei wiederholter Beliehtung zeigte sich eine deutlich ausgesprochene Periode photochemischer Induction, wie aus der folgenden Tabelle hervorgeht, in der die erste Reihe die Ordnungszahl der gleichwerthigen Belichtungen, die zweite Reihe die Anzahl der Theilstriche angiebt, nm welche die Manometertlüssigkeit gestiegen ist:

			Theilstriche							
ì			,						1	
2									8,5	
3		٠				٠	,		18	
4	,								20	
5	4								24	
							-	Co	nstant	

Kpl.

J. H. K. Behnke und Chemische Fabrik vorm. Hell z. Sthamer A.-G. Gewinnung reiner Kohlensäure aus Feuerung und Ofengasen 2). — Zur Aufnahme der Kohlensäure aus den Ofengasen und zur Abgabe derselben beim Erhitzen dient eine Losut von Natruumcarbonat. Dies an sich bekannte Verfahren wird zu wurksamer Weise dadurch ausgeführt, daß die Absorption det Kohlensaure in einem Thurme vorgenommen wird, der mit horzontalen, unter einander angeordneten Siehplatten ausgerüstet ist auf denen die Lauge auf bestimmter Höhe durch die entgegen-

¹⁾ Chem. News 70, 58-59. - 1) D. R.-P. Nr. 76180.

strömenden Gase gehalten wird. In der untersten Kammer des Thurmes treffen somit Lauge und Gase unter dem höchsten Druck zusammen, der in den nach oben zu gelegenen Kammern stufenweise abnimmt. In einem zweiten ähnlich eingerichteten Thurme wird die Abgabe der Kohlensaure durch Erhitzen der erhaltenen Bichrbonatlauge bewirkt, wobei die ausgetriebene Kohlensaure und der gebildete Wasserdampf unter gleichen Bedingungen wie die Feuergase im ersten Thurme emporsteigen. Nach Abscheidung des Wassers in einem Condensator wird die übrig bleibende Kohlensaure der weiteren Verwendung oder einem Aufnahmebehälter zugeführt.

Berthelot und G. André. Untersuchung über die Bildung der Kohlensäure und über die Absorption des Sauerstoffs durch von den Pflanzen abgetrennte Blätter: die chemischen Vorgänge 1. - Die von den l'flanzen losgelösten Blatter erfahren mannigfaltige Veranderungen, welche theils auf dem rein chemischen Einflus des Sauerstoffs und der Feuchtigkeit, theils auf biologischen Umwandlungen beruhen, die ihrerseits durch innere Vorgänge oder durch äufsere bacterielle Einwirkungen hervorgerufen werden. Da diese Vorgänge noch wenig erforscht sind, so haben Verfasser sich dem Studium derselben unterzogen. Die Untersuchungen wurden an frischen Blättern ausgeführt, einerseits von Getreidearten, die leicht austrocknen und daher schnell absterben, andererseits an Blättern von Sedum maximum, die, mit Wasser überladen, dieses und damit ihre Lebensfähigkeit bei gewöhnlicher Temperatur nur langsam und schwierig verheren, und schliefslich an Blattern des Haselstrauches (Corylus avellana), welche einen ganz anderen Ban als die vorigen besitzen, sich jedoch schnell trocknen lassen. I. Versuche bei 100 bis 110°; unmittelbare Vernichtung der Lebensfähigkeit; rein chemische Ergebnisse. 1. Beim Trocknen im Wasserstoffstrome verlieren die Blätter Wasser und Kohlensaure. Die Kohlensaure wird nicht auf einmal, sondern allmahlich entwickelt und verdankt ihre Entstehung offenbar einer durch Wasseraufnahme bewirkten Spaltung nach Art der Esterspaltung. 2. Beim Trocknen im Luftstrome entstehen bei wertem größere Mengen Kohlensäure, wie vorher, was auf eintretende Oxydation hinweist. 3. Wurden die Blätter in Wasser getaucht und das Ganze unter gleichzeitigem Durchleiten eines langsamen Luftstromes auf 1000 erhitzt, so wurde bei den tietreideblättern mehr Kohlensäure erhalten, als beim Erhitzen im

¹⁾ Compt. rend. 118, 45-54; Ann. chim. phys. [7] 2, 293-326.

Wasserstoffstrome, aber weniger, als bei der gleichen Operatim Luftstrome. Bei den Blättern des Haselstrauchs war das hgebnifs annähernd das gleiche, wie beim Austrocknen im Wasser stoffstrome. Dagegen war bei den Blättern von Sedum mannez die Oxydation noch stärker, als beim Erhitzen im Luftstow allein. 4. Die Blätter wurden feucht in einem mit Sauersteile füllten, geschlossenen Behälter auf 1000 erhitzt und der absorber Sanerstoff sowie die entwickelte Kohlensäure gemessen. Indiesen Umständen sind die für die Kohlensäure erhaltenen Zable doppelt und dreifach so grofs, als unter den Bedingungen de ersten Versuchsreihe. Es wird ferner mehr Sauerstoff aufgenommals derienigen Menge Kohlensaure entspricht, welche bein Ehitzen in der Sauerstoffatmosphäre mehr entsteht, als im Wassestoffstrome. Die Blätter des Haselstranches, die wasserärnste der drei untersuchten Blattarten, enthalten die am leichteste oxydirbaren Stoffe, wahrend die Blatter von Sedum maximum denen das meiste Wasser vorhanden ist, sich gegen die Oxylat. am widerstandsfähigsten erwiesen. Als bedeutsamstes Ergelais stellt sich somit die Thatsache heraus, dass bei den Pflanzen de Absorption des Sauerstoffs und die Entwickelung der Kohlersinnicht in der nothwendigen Beziehung zu einander stehen, wie des bei den höheren Thieren der Fall ist.

Berthelot und G. André. Untersuchung über die Bildin. der Kohlensaure und über die Absorption des Sauerstoffs duch von den Pflanzon abgetrennte Blätter; Beobachtungen ber 1wöhnlicher Temperatur; Mitwirkung biologischer Vorgauge 1 In Fortführung ihrer Untersuchung (s. das voranstehende Referz' stellen Verfasser ihre Versuche nunmehr in der Kälte an, wobdie Mitwirkung der Zell- und der Mikrobenthätigkeit zum Asdruck gelangt. Die Blätter wurden 5. einer allmählichen Autrocknung in einer Glocke über Schwefelsfure unterworfen. Diesus hatte die Menge der Kohlensäure in ganz bestimmter Weise en Zunahme erfahren; die Zahlen sind mehr als dreimal so hoch wie diejenigen beim Erhitzen im Luftstrome. Besonders große Mengen Kohlensäure entwickeln die Blitter von Sedum maxmuz (bis 23 Proc. der trockenen Blätter), da dieselben bis zum rolliges Austrocknen drei Monate gebrauchen, und in dieser Zeit sich B den biologischen Vorgäugen im Inneren der Pflanze noch die aufseren Wirkungen durch Pilze gesellen. Nach den Ergebnissen der Elementaranalyse haben die Blätter einen Gesammtverlust

¹⁾ Compt. rend. 118, 104-112; Ann. chim. phys. [7] 2, 326-339.

von 25,1 Proc. erlitten, von welchem nicht ganz die Hälfte auf den Kohlenstoff entfällt. Von diesem ist etwa die Hälfte als Kohlensäure, die andere Hälfte in Form unbestimmter, flüchtiger Verbindungen entwichen, welche in Schwefelsaure löslich waren. Der Stickstoff- und Aschengehalt erwies sich vor und nach dem Trocknen als unverändert. Das Verhältnifs vom ausgetretenen Wasserstoff zum Sauerstoff zeigte, daß beide Elemente als Wasser entwichen sind, ferner, dass der zur Bildung der Kohlensäure verwendete Sauerstoff fast ganz der Luft entstammt, und somit die Kohlensaure nicht durch anaërobe Fermente, wie bei der alkoholischen Gährung, erzeugt worden ist. Werden die für Kohlenstoff, Stickstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bei der Analyse erhaltenen Zahlen auf aschefreie Substanz umgerechnet, so ergiebt sich, dass sowohl die ursprüngliche Blattsubstanz, auf wasserfreie Substanz berechnet, als auch die Trockensubstanz einem Kohlehydrat von der angenäherten Formel C. H.O. entsprechen. Wird der Stickstoff als Ammoniak in Rechnung gestellt, so würden in der ursprünglichen Blattsubstanz auf 12 C. H. O. 3 NH3 kommen. Ferner würden beim Trocknen der Blätter 3 C. H. O. zerstört, so daß die Trockensubstanz der Zusammensetzung 9C, H, O, + 3NH, 6. Versuchsreihe. Die Blatter des Haselstrauches werden in einer mit Feuchtigkeit gesättigten Atmosphäre aufbewahrt, und dreieinhalb Monate hindurch alle zwei bis drei Tage der absorbirte Sauerstoff und die Kohlensäure bestimmt. Bei diesen Versuchen tritt der Einfluss der Zellthätigkeit und der Pilzwirkungen hervor. In der ersten Woche blieb das Volumenverhaltnifs zwischen absorbirtem Sauerstoff und entwickelter Kohlensaure annähernd gleich 1. Später wurde Sauerstoff ohne Entwickelung von Kohlensäure aufgenommen, ein Stadium, in welchem die Reactionen im Blattinnern ihr Ende erreicht zu haben scheinen. Dann wiederholen sich beide Erscheinungen unter dem Einfluss von Schimmelbildung, wobei die Sauerstoffabsorption die Kohlensäurebildung überwiegt. Nach dreieinhalb Monaten war eine Abschwächung der Reactionen noch nicht bemerkbar; gleichwohl wurde der Versuch abgebrochen und das Versuchsmaterial erst im Vacuum, dann bei 110° getrockuet, darauf gewogen und der Elementaranalyse unterworfen. Das Gewicht der abgegebenen Kohlensäure betrug 41 Proc. der Blattsubstanz und 23,5 Proc. des darin enthaltenen Kohlenstotts; die absorbirte Sauerstoffmenge machte 70.3 Proc. der ursprünglichen Substanz aus. Im Uebrigen wurden ahnliche Ergebnisse, wie bei dem vorigen Versuche, beobachtet, namentlich was die Constanz

des Stickstoffgehaltes anlangt. Die Beständigkeit der stickstohaltigen Verbindungen der Blätter unter den Versuchsbedingunge: ist bemerkenswerth. Werden wiederum die Analysenergebusauf aschenfreie Substanz umgerechnet und der Stickston Ammoniak in Ansatz gebracht, so lassen sich die atomistischen Bziehungen der Ausgangs- wie der Endsubstanz durch folgende ommarische Formulirung ausdrücken: C4.9 (H.O)2.5 H2.6 + (NH ha) C_{4.4}(H₄O)_{2.5} H_{0.2} + (NH₅)_{0.22}. Wenn auch die elementare Zusammer setzung des Haselstrauch- und des Sedumblattes nicht dieselb ist, so geht doch aus der Untersuchung die gleiche fundamenta-Thatsache hervor, dass unter den Versuchsbedingungen die Ondation sich durch den vollständigen Zerfall einer Anzahl w Glycosemolekülen äußert, welche zu Wasser und Kohlensaure vebrannt werden. Zum Schluss wird eine Berechnung der bei der letzten Versuche durch die Oxydation entwickelten Warmemens angestellt, wonach dieselbe hinreichend gewesen wäre, das hesuchsmaterial täglich um 80 zu erwärmen, wenn diese Warre nicht durch Strahlung, Leitung n. s. f. zerstreut worden ware. Ai

P. Villard. Ueber Kohlensäurchydrat und die Zusammersetzung der Hydrate von Gasen 1). - Das Kohlensäurehudrat auf mit dem Hudrate des Stickowyduls hinsichtlich der Bildung, de Eigenschaften und der Zersetzung große Aehnlichkeit. Die bit dung beider Hydrate ist von Erscheinungen begleitet, welche & die Ueberschmelzung erinnern und dieser Körperclasse eigenthamlich zu sein scheinen. Die Ueberschmelzung gelingt leicht m wie sauberen Röhren und mit staubfreiem Wasser bis zu - 9°. Durch Zufügen eines Krystalles oder durch Schütteln mit festen Körpen z. B. einigen Stückchen Platin, wird der Zustand aufgehoben Beide trase verbinden sich nicht mit Eis. Beide Hydrate haber dieselbe Krystaliform, dieselbe Zusammensetzung CO, 6 H,O and N₂O. 6 H₂O, dieselben Bildungswärmen, 15,0 cal., und wirken mei auf das polarisirte Licht ein. Diese Uebereinstummung der Zesammensetzung ist nach Verfasser nicht vereinzelt, sondern der Ausdruck einer allgemeinen Gesetzmäßigkeit der Gashydrate, m. Ausnahme derjenigen der Halogenwasserstoffe, welche mit Wassel mehrere Verbindungen bilden können. Er hat daher die Hodow der schweftigen Saure und des Chlormethyls genau analysirt ut. gefunden, daß sie gleichfalls der allgemeinen Formel M.6H." entsprechen und somit die Zusammensetzung SO., 6 H.O und CH, Cl. 6 H2O besitzen. Wenn von früheren Forschern fur det

¹⁾ Compt. rend. 119, 365-371.

Wassergehalt der Hydrate höhere Zahlen gefunden wurden, so lag dies nach Verfasser daran, daß die analysirten Krystalle nicht vollkommen genug getrocknet waren. Auch das Hydrat des Chlors hat Verfasser im Gegensatz zu den Angaben von Roozeboom ohne Wirkung auf das polarisirte Licht gefunden.

H. Arctowsky. Ueber einige Eigenschaften des Schwefelkohlenstoffs 1). - Verfasser hat festgestellt, daß die Mercurihalogenide sich in Schwefelkohlenstoff bis zu einem gewissen Betrage zu lösen vermögen. Bei 8º waren in 100 Thln. der gesättigten Lösung 0,031 g HgCl₂, 0,122 g HgBr₂ and 0,247 g HgJ₃ gelost. Verfasser hat ferner festgestellt, daß die größte Mehrzahl der Salze in CS₂ unlöslich ist. Etwas löslich ist FeCl₈, Hg(NO₅)₈ in der Warme in beträchtlichen Mengen, Pb(NO₂), auch bei Temperatursteigerung sehr wenig. Die Reinigung des Schwefelkohlenstoffs geschah durch Schütteln des käuflichen Productes mit Quecksilber mit nachfolgender langsamer Destillation. Ein so dargestelltes Präparat zeigte den von Regnault gefundenen Siedepunkt von 46,27°. Die Flüssigkeit besitzt nach der Destillation einen ätherischen, keineswegs unangenehmen Geruch. Der reine Schwefelkohlenstoff zersetzt sich leicht, so durch Sonnenlicht, durch feuchte Luft und durch Temperaturerhöhung, wobei der widerliche Geruch zurückkehrt.

K. B. Lehmann. Experimentelle Studien über den Einflustechnisch und hygienisch wichtiger Gase und Dämpfe auf den VII. Schwefelkohlenstoft und Chlorschwefel 2). -Versuche bei Menschen and Thieren ergaben, daß der Organismus 0.5 bis 0.7 mg Schwefelkohlenston pro Liter in der Atmosphare noch gut verträgt. Es werden dann die Storungen beschrieben, die größere Mengen im Organismus hervorrufen. Schon ein- bis anderthalbstûndiger Aufenthalt in einer Luft, die 6 bis 10 mg pro Liter enthalt, verursacht ernste Erscheinungen, die auch eine schwere und längere Nachwirkung hervorrufen. Die Handelsorten von Schwefelkohlenstoff erwiesen sich bis auf eine frei von Schwefelwasserstoff. Letzterer ist meht annahernd so giftig, wie Sapelier sich deukt, auch sind die Vergiftungsers beitungen bei beiden Korpern sehr verschieden von einander. Der Zusatz von Chlor-chwefel zu Schwefelkohlenstoff druckt die Gift. zkeit keineswegs herab.

¹⁾ Zeitschr. anorg 4 hem. 6, 256-259 - 1) Arch. Hig. 20, 25-77. Chem (extr 65, 1, 754)

Silicium, Titan.

Henri Moissan. Ueber die Einwirkung des elektrischen Bogens auf Diamant, amorphes Bor und krystallisirtes Silicius u. — Die Abhandlung stimmt in ihrem Inhalte mit einer glei betitelten Abhandlung überein, welche Verfasser im vorigen Jahre in den Compt. rend. veröffentlicht hat 2).

Henri Moissan. Darstellung und Figenschaften des krastallisirten Siliciumcarbids 1). — Unter derselben Ueberschrift bat Verfasser im vorigen Jahre eine inhaltlich gleiche Abhandlag in den Compt. rend. veröffentlicht 1).

E. C. Acheson. Darstellung einer krystallinischen Kohletstoffsiliciumverbindung. — Kohlenstoffhaltiges Material (Koko wird mit Kieselsäure oder einem Silicat (von Thonerde, Kaki vermischt und, zweckmüßig unter Zusatz eines Flußmittels, a einem elektrischen Ofen auf hohe Temperatur durch den elektrischen Strom erhitzt. Zur Erleichterung der Reaction emptielt es sich, zwischen den in das Gemisch eingebetteten Polspatze einen Graphitkern zu bringen, so daß der Widerstand verringert wird. Das vom Ertinder Carborund genannte Product zeichzet sich durch seine Härte aus; anscheinend entspricht es der Formel SiC.

R. Volkmann. Carborundum"). — Die erste Anregung zu den Versuchen, die zur Auffindung des Carborundums führten gingen von Edison aus; dieser wollte Kohlenstoff zum Krystaltsiren bringen. Die hierauf bezüglichen Versuche wurden vol E. G. Acheson ausgeführt, der über dieselben in einem Vortragim Philadelphiaer Franklin-Institut etwa das Folgende berichtete Es sollte versucht werden, Kohlenstoff in kieselsaurer Thonerde zu lösen, die mittelst des elektrischen Stromes geschmolzen wer, und dann sollte die Krystallisation desselben durch Abkuhlen der Masse bis zum Erstarren bewirkt werden. Zuerst wurden Mischungen von Kohle und Thonerde elektrisch geschmolzen, wobei klamsehr harte Krystallichen resultirten, die nicht untersucht wurder, für die man aber eine Zusammensetzung aus Kohle und Ibanerde annahm und ihnen deshalb den Namen Carborundum ertheilte. Es stellte sich dann heraus, das bei der Bildung dusset

Bull. soc. chim. [3] 11, 993—995, — *) Vgl. JB, f. 1893, S. 206—207.
 Bull. soc. chim. [3] 11, 995—998, — *) Vgl. JB, f. 1893, S. 397—29—3) D. R.-P. Nr. 76629. — *) Oesterr. Zeitschr. Berg- u. Huttenw. 42, 115—118.

Krystalle die Kieselsäure eine wichtige Rolle spielt und dem entsprechend arbeitete man zunächst mit einer Mischung von 40 Proc. Kohle, 40 Proc. Kieselsäure und 20 Proc. Natriumchlorid; später verwendete man 20 Thic. Kohle, 25 Thic. Sand und 10 Thic. Salz. Das Material wurde in einen parallelepipedischen Ofen aus feuerfestem Material eingestampft; an zwei Seiten waren an dem Ofen die Kohleelektroden augebracht, die durch einen aus grobkörniger Kohle bestehenden Kern verbunden waren, der zur dauernden Sicherung des Stromdurchganges diente. - Sobald in diesem Ofen der elektrische Strom auf das Material eine Zeit lang eingewirkt hatte, schlug aus der oberen Decke Kohlenoxydgas heraus, welches angezündet wurde; später traten Dämpfe von Natriumchlorid aus. - Nach Beendigung des Versuches hatten sich in der Materialschieht um den Kohlenkern verschiedene con-, centrische Schichten gebildet, die verschiedene Zusammensetzung zeigten. Zunächst dem Kern liegt eine schwarzglänzende Masse, eine Mischung von Kohle und Carborund; die Analyse ergab: Si = 68,26 Proc.; C = 30,49 Proc.; Fe, $O_1 = 0,77$ Proc.; Ca $O_2 = 0,77$ Proc.; Ca $O_3 = 0,77$ Proc.; Ca $O_4 = 0,77$ Proc.; Proc.; Ca $O_4 = 0,77$ Proc.; Proc. = 0,48 Proc. - Um diese Schicht lagert sich - als Hauptproduct - das eigentliche Carborundum in hellgrünen Krystallen von der Zusammensetzung: Si = 62,70 Proc.; C = 36,26 Proc.; $A1, 0_3 = Fe, 0_3 = 0.93 \text{ Proc.}; Mg 0 = 0.11 \text{ Proc. Nach der Be-}$ handlung mit Salzsäure und Natronlauge und nach dem Glühen im Sauerstoffstrome ergab die Analyse dieses Productes folgende Werthe: Si \leftarrow 69.0 Proc.; C = 30,20 Proc.; Al₂O₃ · Fe₃O₃ = 0,49 Proc.; Ca 0 = 0,15 Proc. Concentrisch um die Carborundumschicht findet sich noch eine weifse oder grangrunliche. weiche, amorphe Masse, die nach der gleichen Behandlung, wie sie die Carborundumkrystalle erfahren hatten, folgende Zusammensetzung zeigte: Si = 65,42 Proc.; C = 27,93 Proc.; Fe₂O₃ + Al. O₄ = 5.09 Proc.; CaO = 0.33 Proc.; MgO = 0.21 Proc. Das Carborundum wird von keiner Säure angegriffen; dagegen wird es beim Schmelzen mit Natriumcarbonat zersetzt. - Bei der Fabrikation des Carborundums werden Oefen angewendet, die den beschriebenen Versuchsöfen ähnlich sind. Jeder derselben - funf waren zur Zeit in Betrieb - producirt pro Tag 100 Pfund Carborandum. Der Ofen wird nach jeder Benutzung abgebrochen. - Die gewonnene Carborundummasse wird unter Wasserzuführung von einem Kollergang zerkleinert, um sie verkaufsfahig zu machen; zur Extraction des noch vorhandenen Eisens wird sie sieben Tage lang mit verdünnter Schwefelsäure behandelt. — An diese Ausführungen von R. Volkmann schliefst die Redaction der Oesterr.

Zeitschr. Berg- u. Hüttenw. einige Bemerkungen. Zumichst wird auf die Arbeit von O. Mühlhäuser!) über die Carbide des Scheinms verwiesen, besonders auf die Analyse dieser Korper. – Sodann wird ein Bericht von Frey abgedruckt, der Versiche ausgeführt hat über die Verwendbarkeit des Carborundums als Schleifmittel. Nach diesem Bericht übertrifft das Material auf Härte und Schneidekraft bei Weitem den besten Naxoscornschmirgel; es zeigt eine außerordentlich geringe Abnutzung auch sonst sind seine Eigenschaften vorzüglich. Um es allgemen in die Technik einzuführen, müßte sein Preis aber so meter sein, daß es mit dem Schmirgel concurriren könnte. Kpl.

L. Gattermann und K. Weinlig. Zur Kenntnifs der Sdeciumverbindungen 2). - Bei der Darstellung von Siliciumteterchlorid und Siliciumchloroform hängt die Ausbeute an diesel beiden Substanzen, wie der eine der Verfasser in seiner erstet Mittheilung 3) schon angegeben hat, wesentlich von der Tenneratur ab. Um diese möglichst genau zu bestimmen und inne z. halten, bedienen sieh Verfasser zur Darstellung der genanner Verbindungen jetzt eines sogenannten Bombenofens. An diesen haben sie eine Verbesserung angebracht, dergestallt, daß die in drei mit einander verbundenen und mit zahlreichen, kleisen Oeffunngen zum Austritt des Heizgases versehenen, eisernen Röhne. angeordnete - Heizvorrichtung vermittelst eines Traches bed und niedrig verstellbar ist. Der Vortheil dieser Verbessering liegt in dem bedeutend geringeren Gasverbrauch dieser Ode gegenüber den alten Modellen, sowie in der Möglichkeit eine genaueren Regulirung der Temperatur. - Zur Darstellung von Siliciumtetrachlorid wurde wie früher verfahren; nur wurde die Glasrohre, welche das Reactionsgemisch enthielt, in einem benlerseitig offenen, eisernen Rohre in dem soeben beschriebenen Bomberofen erhitzt. Die beste Ausbeute wird bei einer Temperatur von 300 bis 310° erzielt; sie beträgt bis zu 3 Thin. robes Chlorabcium auf 1 Thl. Magnesium. An Siliciumchloroform war die Aubeute bei einer Temperatur von 450 bis 500° am besten. -Siliciumhexachlorid. Bei der fractionirten Destillation des rober Chlorsiliciums hinterbleibt, nachdem das bei 57° siedende Tetr chlorid übergegangen ist, ein Rückstand, aus welchem dust weitere Destillation eine bei 145 bis 146° siedende Fraction gewonnen wird. Diese stellt das Siliciumhexachlorid, Si, Cl., d.c.

¹) JB, f. 1893, S. 398, — ²) Ber. 27, 1943 1948. — ³) Ber. 22 1-6 JB, f. 1889, S. 432 ff.

welches bereits von Troost und Hautefenille durch Einwirkung von Siliciumtetrachlorid auf geschmolzenes Silicium, von Friedel durch Einwirkung von Quecksilberchlorid auf Siliciumhexajodid, Si, Jc. erhalten worden ist. Die Ausbeute beträgt 10 g aus 50 g rohem Chlorsilicium, so dass nunmehr der Körper zu einem verhaltnifsmafsig leicht zugänglichen geworden ist. Die Substanz erstarrt in einer Kältemischung zu großen Krystallblättern, welche den Angaben Friedel's entsprechend bei - 1º schmelzen. Durch verdüngtes Ammoniak wird sie unter Wasserstoffentwickelung und Bildung von gallertiger Kieselsäure zersetzt. Mit Chlorbenzol und Natrium entsteht nicht Siliciumhexaphenyl, sondern das bei 231° schmelzende Siliciumtetraphenyl. Da sich dieses auch aus Siliciumehloroform bildet, so scheint hinsichtlich der Leichtigkeit und der Neigung zur Bildung eine gewisse Analogie zwischen Siliciumtetraphenyl und Triphenylmethan zu bestehen. - Sdicooralsaure. Diese Säure ist bereits von Friedel und Ladenburg durch Zersetzung des Hexajodids mit Wasser in nicht völlig reinem Zustande erhalten worden. Verfasser stellten ein Präparat dar welches 97 Proc. der Säure enthielt, indem sie das Hexachlorid in einer mit Eis gekühlten Platinschale der Luftfeuchtigkeit aussetzten und die entstandene feste, weifse Masse entweder durch Stehen über Kalk oder durch Waschen mit Wasser und Trocknen im Vacuum von Salzsäure befreiten. Die Zusammensetzung der Substanz (HOOSi.SiOOH), wurde durch Bestimmung des beim Erwarmen mit Kali frei werdenden Wasserstoffs erschlossen. Die Saure ist ziemlich explosiv; beim Erhitzen auf einem Platinblech oder im Reagenzrohr, ebenso beim Kratzen mit einem eisernen Gegenstande verpufft sie unter lebhafter Feuererscheinung. — Siliciumoctochlorid. Dieses Chlorid ist gleichfalls in dem rohen Chlorsilicium enthalten und siedet bei 210 bis 215°. Analyse und Dampfdichtebestimmung nach Victor Meyer in einer Wasserstoffatmosphäre führten zur Formel SigCl., Das Octochlorid ist bei -120 noch flussig; durch Wasser wird es in eine in Wasser unlösliche, durch bedeutendes Reductionsvermögen ausgezeichnete Säure verwandelt, welche Verfasser für die Silicomesoxalsaure, (HOOSi.SiO.SiOOH)x, halten. Dieselbe explodirt in trockenem Zustande noch energischer als die Silicooxalsäure und zersetzt sich beim Reiben mit einem harten Gegenstande schon in feuchtem Zustande. Für die Siliciumchloride wurden folgende Brechungsindices für rothes Licht gefunden $S_1Cl_1 = 1,404$, $Si_2Cl_2 = 1,45$, $Si_3Cl_4 = 1,52$. F. J. Wilk. Ueber eine krystallochemische Theorie der

Silicate 1). — Der Inhalt der vorliegenden, sehr umfangreichen Arbeit — besonders der chemische Theil — ist vielfach so speculativer Natur, daße er sich einer referirenden Wiederzahldurchaus entzieht. Es handelt sich um einen Versuch, den Zusammenhaug zu finden zwischen den Eigenschaften der Silicate und der sie aufbauenden chemischen Elemente; für die letztern stellt der Verfasser ein besonderes "trialistisches" Schema auf Bezüglich der zahlreichen Details muß auf das Original verwesten werden.

S. L. Penfield und J. C. Minor jun. Ueber die Zusammensetzung des Topas und deren Beziehung zu seinen physikalischet Figenschaften 2). - Um den starken Wechsel im Gehalte der Topase an Fluor zu erklären, nehmen die Verfasser an, daß eine Ersetzung des Fluors durch Hydroxyl möglich sei. Die generelle Constitution der Topase wäre demnach durch die Formel Alch OH), SiO, ausgedrückt. Zur Prüfung dieser Annahme wurde eine Reihe von Topasen analysirt, und zwar von Stoneham in Maine; Pike's Peak, Colorado; Nathrop, Colorado; Utah: San Luis Potosi, Mexico; Schneckenstein, Sachsen; Zacatecas, Mexico. Aduntschilon, Sibirien; Tenagari, Mino, Japan und Minas Geraes Brasilien. Besonderes Gewicht wurde naturgemäß auf die Bestimmung des Fluors (nach Berzelius) und des Wassers (Schmelzen mit trockenem Natriumcarbonat) gelegt. Aus den Analysen ergab sich thatsächlich, dass in den Topasen das Atomverhaltnis $SiO_{\alpha}:Al_{\alpha}O_{\alpha}:(F+OH)=1:1:2$ ist, wie es der angegebenen Formel entspricht.

	Wasser- gehalt Proc.	Fluor- gehalt Proc.	Spec. Gewicht	2 E gelb
Zacatecas, Mexico	0,18	-	3,574	126*27
Thomas Range, Utah	0.19	20,37	3,565	125*55
Nathrop, Colorado	0,29	20,42	8,567	1251511
Pike's Peak, Colorado	0,48	-	5,567	102" 42"
Tenagari, Japan	0,57	19,50	3,565	120*59
Aduntschilon, Sibirien .	0,58	19,24	3,562	1144 46
San Luis, Mexico	0,80	19,53	3,576	118°17'
Schneckenstein, Sachsen .	0,93	18,50	3,565	114*28
Stoneham, Maine	0,98	18,56	8,560	113° 507
Minas Geraes, Mexico .	2,45	15,48	3,532	84* 25"

¹⁾ Zeitschr. Kryst. 23, 379—450. — 1) Daselbst, S. 321—329.

Mit dem Ersatz des Fluors durch Hydroxyl ändern sich auch die physikalischen Eigenschaften des Minerals, und zwar numnt das specifische Gewicht ab mit zunehmendem Hydroxylgehalt und ebenso die Größe des scheinbaren Winkels der optischen Axen (2 E), wie die nebenstehende Tabelle zeigt. — Die Brechungsindices nehmen mit steigendem Hydroxylgehalte zu, während die Stärke der Doppelbrechung abnimmt; ebenfalls die krystallographischen Axenverhältnisse werden durch die chemische Zusammensetzung beeinflußt. — Zum Schluß wird noch über einige optische Anomalien an Topasen berichtet und ein Vergleich dieses Minerals mit dem Herderit gezogen. Kpl.

C. Friedel. Ueber die Zusammensetzung des Apophyllits 1). - Verfasser hat eine Anzahl Proben von Anouhullit auf ihren Gehalt an Fluor geprüft und gefunden, daß das Wasser, welches beim Erhitzen des Minerals entsteht, auf Lackmus nicht sauer, wie zu erwarten gewesen wäre, sondern alkalisch reagirte und bei näherer Prüfung einen Gehalt an Ammoniak aufwies. Dieses konnte in der Folge in Apophylliten von den verschiedensten Fundorten, so von Bou Serdoun (Algier), Andreasberg, Guanamato (Mexico), Grönland, Neu-Schottland, Uto (Schweden) nachgewiesen werden; nur der schöne Apophyllit von Poonah in Indien reagirte nach dem Erhitzen nur äußerst schwach alkalisch. Beim Erhitzen der Apophyllite für sich wird nicht die ganze Menge des Ammoniaks entbunden; der Rückstand liefert vielmehr beim Schmelzen mit Soda neue Mengen des Gases. Am besten wird das fein gepulverte Mineral mit verdünnter Schwefelsäure aufgeschlossen. In den einzelnen Proben wurden so 0,3 bis 0,5 Proc. Ammoniak gefunden. Bei weiteren Versuchen, das Fluor in den Apophylliten als Fluor-ilicium nachzuweisen, kam Verfasser eben so wenig zu positiven Ergebnissen; so vermochte er das Element weder in dem Mineral von Bou Serdoun, noch in dem von den Faroer Inseln, von Uto und von Andreasberg nachzuweisen, im Gegensatz zu den Befunden von Berzelius und Rammelsberg, nach denen in den Apophylliten von Uto und Andreasberg Fluor enthalten ist. Verfasser ist jedoch der Ansicht, dass durch keine der von diesen Forschern angewandten Untersuchungsmethoden mit unbedingter Sicherheit die Gegenwart des Fluors habe nachgewiesen werden konnen. Was die Formel des Apophyllits aulangt, so führten die Analysen zwar hinsichtlich der Kieselsäure, des Calciums und des Kaliums zu übereinstimmenden

¹⁾ Compt. rend. 118, 1232-1237.

Werthen, diese selbst jedoch nicht zu einer annehmbaren eufachen Formel.

F. W. Clarke. Die Constitution der Zeolithe 1). — Versu beiner Systematik der Zeolithe auf Grund ihrer Verwandtschaft mit den Feldspathen, jedoch mit der Einschränkung, dass nicht alle Zeolithe aus Feldspath entstanden, und bestimmte Gheder dieser Gruppe Verbindungen von ganz anderem Typus sind. Die complicirt zusammengesetzten Aluminiumsilicate werden als Sobstitutionsproducte der normalen Salze Al₄ (Si O₄)₅, Al₄ (Si, O₄)₅, etc betrachtet, in denen die Säureradicale Si O₄ und Si₄ O₄ enander vertreten können. So entstehen für Albit und Anorthit die Constitutionsformeln:

Unter der oben gemachten Annahme der gegenseitigen Vertretbarkeit von SiO₄ und Si₃O₄ können aus diesen beiden Ausdrücken die Formeln einer Reihe von Zeolithen abgeleitet werden und man gelangt, wenn vorübergehend das in den Zeolithen enthaltene Wasser lediglich als Krystallisationswasser betrachtet und zu folgenden zwei allgemeinen Formeln, denen zwei großere Gruppen der betrachteten Mineralien entsprechen.

1.
$$Al_n X_n R_n n$$
 aq. und $Al_x X_x R_x n$ aq. 2. $Al_4 X_n R_{1x} n$ aq. und $Al_x X_x R_n n$ aq. und $Al_x X_x R_n n$ aq.

In diesen ist $X = SiO_4$ oder Si_3O_5 und R = Ca; jedoch kann Ca durch Ba, Sr, K_2 und besonders häufig durch Na_2 vertrotens sein. Zu der ersten Gruppe der Zeolithe, welche durch das Verhältniss Al: X = 6:6 oder 3:3 charakterisirt ist, gehören Thomsont, $Al_n(SiO_4)_5Ca_3$, $7H_2O$. Wird berücksichtigt, dass vier Siebentell des Wassers als Constitutionswasser vorhänden ist, was dargestell wird durch Ersetzen von Al durch $Al=(OH)_2H_2$, so ergiebt sich die Formel $Al_4(SiO_4)_5Ca_3(AlO_2H_2)_2H_4$, $3H_2O$. Gesmondet, wahrscheinlich $Al_4(SiO_4)_5Ca_3$, $(AlO_2H_2)_2H_4$, $3H_2O$. Gesmondet, wahrscheinlich $Al_4(SiO_4)_5Ca_3$, $(AlO_2H_2)_4$, $(SiO_4)_5Ca_4(AlO_2H_2)_4$, $(SiO_4)_5Ca_3$, $(AlO_2H_2)_4$, $(SiO_4)_5Ca_3$, $(AlO_2H_2)_5$, $(SiO_4)_5Ca_3$, $(AlO_2H_2)_5$, $(SiO_4)_5$, (SiO_4)

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 267-274; Sill. Amer. J. [3] 48, 187-193

motom, $Al_a X_a Ba_a$. 15 $H_a O$; $Si_a O_a$: $Si O_b = 1:1$. Lewynit, $Al_a X_a Ca_a$. 15 H2O; SiO4: Si O4 = 3:2. Chabasit. Derselbe steht zwischen $Al_{a}X_{5}Ca_{3}.18H_{2}O$ und $Al_{3}X_{3}Na_{3}.9H_{2}O$; $SiO_{4}:Si_{3}O_{5}=1:1$. Unter Berücksichtigung des Constitutionswassers ergeben sich die Formeln: Al, X, Ca, H, (AlO, Ha), 14 HaO and AloX, Na, Ha(AlO, Ha) . 7 H₂O. Graclinit, Al, X, Na₂, 9 H₂O; SiO₄: Si₂O₈ = 1:2. Hydronephelit, Al, (Si O,) Na, H. 3 H, O, und Offretit. 2 Al, (Si, O,), K, .8 H₂O + Al₃ (SiO₄)₃ Ca H. 8 H₂O. Zu der zweiten Gruppe der Zeolithe, welche durch das Verhältnifs Al: X = 4:6 oder 2:3 definirt ist, gehören: Foresit, Al, (SiO,), Ca H, O. Skolezit, Al4 (Si O4)6 Ca2 H4. 2 H2 O. Laumontit, Al4 X6 Ca2 H4. 4 H2 O; Si O4 : $Si_{3}O_{8} = 5:1$. Heulandit, $Al_{4}X_{6}Ca_{9}H_{8}$, $6H_{9}O; SiO_{4}:Si_{3}O_{8} = 1:1$. Brewsterit, wie Heulandit, jedoch Calcium durch Baryum und Strontium ersetzt. Epistilbit, isomer mit Heulandit, jedoch ist ein Theil des Wassers wahrscheinlich Constitutionswasser. Stilbit, Al, X_0 Ca₂ H₄ . 8 H₂O; SiO₄ : Si₃O₅ = 1:1. Faujasit, wahrscheinlich Al₄ X₅ Na₄ Ca H₅ . 15 H₂O; SiO₄ : Si₃O₅ = 2 : 1. Natrolith, Al, (Si O,), Na, H. Die aufgeführten Zeolithvarietäten unterscheiden sich hauptsächlich durch ihren Wassergehalt; wird das Wasser theilweise als Constitutionswasser betrachtet, so müssen mehrere Glieder der ersten Reihe in die zweite versetzt werden. Mehrere Arten, wie der Thomsonit, Chabazit, Skolezit, Laumontit, und unter Umständen auch Stilbit, liefern beim Schmelzen Anorthit, woraus der Zusammenhang mit den Feldspathen hervorgeht. Im Gegensatz zu diesen Zeolithen, welche als die normalen bezeichnet werden konnen, leiten sich die folgenden Arten von einem anderen Typus ab. Ptilolith, Alz (Si2O2)5 Ca H2. 6 H2 O. Mordenit, Al, (Si, O,), R, H, 6 H, O und Laubanit, Al, (Si O,), Ca, . 6 H₂O, erweisen sich unter einander verwandt. Die Formel des Analeims steht noch nicht hinlänglich fest. Da sich Leucit und Analeim durch Einwickung von Alkalilösungen in einander umwandeln lassen, so gehören sie anscheinend dem gleichen Typus an. Die Formel des Leucits ist demgemafs Al(SiO₂), K und die des Analcims Al (Si O₃), Na + H₂O. Wahrscheinlich sind diese Formeln jedoch zu vervielfachen wegen des Ueberganges beider Mmeralien in Feldspathe. Schliefslich werden zuweilen noch zu den Zeolithen gerechnet, obwohl sie kein Aluminium enthalten, Okenit, Ca₂(Si₂O₂)₃ Ca H₂(H₁)₂, Gyrolith, Un₂(Si₂O₂)₃ (Ca H₂)₂ H₄ und Apophyllit, Ca₂ (Si₂O₂)₃ (CaOH), (II₄)₃. Diese drei Mineralien sind ohne Zweifel verwandt, da sie in einander umgewandelt werden können. Vielleicht gehört auch der Plombierit in diese Gruppe. Ap.

F. Knapp. Der feurige Fluss und die Silicate 1). - Feuri flüssige Silicate sind ausgezeichnete Lösungsmittel nicht nur für Silicate selbst, worans sich die homogene Mischung der verschedenen entstehenden Silicate herleitet, sondern auch für Solz. Metalloxyde, Metalle und Säuren. Bei der Abkühlung erstame die Lösungen entweder als homogene Massen von gleicher leschaffenheit, oder ein Theil des Gelösten scheidet sich ab, bald nur als Trübung, bald als ausgehildete Krystallisation. Spropiglas enthält 2 bis 3 Proc. Natriumsulfat, welches mit Wasset nicht ausgezogen werden kann. Im Uebrigen gehört dieses salt zu den in schmelzenden Silicaten schwerer löslichen Stoffen en Leberschufs wird vom Schmelzhufs abgeschieden und bildet de "Glasgalle" genannte Schlacke. Calciumphosphat spielt bei der Herstellung von Milchglas eine wesentliche Rolle. Satze von 13 bis 20 Proc. Beinasche liefern ein bei rascher Abkühlung blank erstarrendes Glas, welches sich aber beim Wiedererwärmen milde. trübt, "anläuft". Wird das Erkalten sehr verzögert, so erhalt man neben der Triibung Krystalle von secundarem Calciumphophat. Ein geschmolzener Glassatz, welcher an sich schon 50 Proc. Kieselsäure enthielt, nahm noch 100 Proc. Kieselerde auf, wodurch die Schmelze zunehmend streng- und zähflüssiger, sowe fadenziehend wurde. Beim Abkühlen scheidet sich die überschüssig gelöste Kieselsäure wieder ab, theils milehglasartig fem vertheilt, theils strahlig krystallmisch, theils auch in regelmassizet. dem Tridymit ähnlichen Sechsecken. Bestand der ursprungliche Glassatz aus Sand und alkalischen Carbonaten, so läfst sich die ausgeschiedene, krystallisirte Kieselsäure durch Aufschließen mit Salzsaure isoliren. Auch Zinnoxyd lost sich reichhelt im Glasfluß auf; ein solcher mit 20 Proc. Zinnoxyd giebt bei raschem Erkalten noch ein klares Glas, bei langsamem Abkuhlen dagegen reichlich krystallmische Ausscheidungen in Gestalt langgestreckter, dünner Nadeln von reinem Zinnoxyd, SnO, Dieselben können durch Aufschließen der Schmelze mit Flußsaure isolirt werden. Thonerde giebt erst Ausscheidungen, wenn ihr Gewicht das deursprünglichen Satzes erreicht. Das erkaltete Glas erscheint als eine durchscheinende, wachsahnliche Masse. Unter dem Mikreskop gewahrt man zahlreiche, wohlausgebildete Krystalle. Deselben sind von hohem Glanze, widerstehen der Flufssäure und verdünnten Mineralsäuren und erweisen sich als reine Thoneple. Die Schmelze enthielt 37,2 Proc. chemisch gebundene und 23 Proc.

¹⁾ Naturw. Rundsch. 9, 413-416.

als freie Krystalle abgeschiedene Thonerde. Eisenarud beginnt kich erst auszuscheiden, wenn der Gehalt des Glasflusses 40 Proc. libersteigt. Die Schmelze ist von grauschwarzer Farbe und besitzt kein glasartiges, sondern mehr ein steiniges Ausschen von krystallinischem Bruch. In Dünnschliffen lassen sich zahllose undurchsichtige, gestreckte Krystalle von lebhaftem Glanz erkennen. Dieselben stellen, mittelst Flufssäure von der glasigen Grundmasse befreit, ein flimmerndes, stark vom Magneten angezogenes Pulver on Eisenoxyduloxyd dar. Wie das Eisen, so verhalt sich auch das Mangan. Die undurchsichtigen, durch Aufschließen des Flusses mit Soda und nachherige Behandlung mit Schwefelsäure soluten, braunrothen Krystalle sind Manganoxyduloxyd. Der zur Herstellung des Glases verwendete l'yrolusit geht nach Abgabe reines überschüssigen Sauerstoffs als Oxydul in das Glas ein. Satz zu weißem Glase, mit 2,5 Proc. Bichronat geschmolzen, giebt lediglich ein homogenes, grasgrünes Glas. Bei einem etwa 3 Proc. Chromoxyd entsprechenden Zusatze eutsteht Chromavenfurm. Die glanzenden, ungemein scharf ausgebildeten grasgrünen Krystalle lassen sich vermittelst Flußsäure rein gewinnen und bilden dann ein grünes Krystallmehl von Chromoxyd. Dieses Oxyd ist demnach in geringerem Grade löslich, als die Oxyde von Eisen und Mangan. Der Kalk übertrifft iedoch an Löslichkeit alle bisher angeführten Verbindungen. Selbst bei dem doppelten Gewichte Kalk bleibt die Schmelze bei rascher Abkühlung noch klar; bei langsamem Erkalten nimmt sie dagegen ein steiniges Aussehen an. Die nadelartigen Ausscheidungen lassen sich indessen nicht isoliren. Beim Zusammenschmelzen von weißem Glase mit Kalium- oder Natriumpolusulturet entsteht ein homogenes Glas von tiefrother Farbe, welches unter Umständen beim Erkalten Krystalle abscheidet. Dasselbe Glas von braunrother Farbe wird beim Verschmelzen alkalireicher Gläser mit Schwefel erhalten, wenu der Gehalt an Kicsclsäure nicht höher ist, als dem Verhältnifs 2SiO,:5 MO entspricht. Geht der Gehalt der Kieselsäure über diesen Betrag hinaus, so bleihen die Glaser farbles. Die Reaction ist sehr empfindlich und die Grenze sehr scharf. Diese Beobachtungen deuten darauf hin, das im Glase freie Alkalien gelöst enthalten sein können. Das Gold ist einer der in geschmolzenem Glase schwer löslichsten Körper und bedarf zu seiner Aufnahme in dem für die Glasfabrikation erforderlichen Maße der Weißgluth. Auch hierbei wird es von bleifreien Gläsern nur im Betrage von Zehntausendsteln, von bleihaltigen Gläsern zu Tausendsteln aufgenommen, ein Betrag,

welcher durch die außerordentliche Färbekraft des Metalls weder ausgeglichen wird. Bei langsamer Kühlung scheidet sich de Gold aus gesättigter Lösung schwarz, aus schwachen Losunger gelbroth ("leberig, durchgegangen") aus. Rasch abgekuhlt blent das Glas, auch bei reichstem Goldgehalt, stets farblos durch sichtig, entwickelt aber dann beim Wiedererhitzen bis zur Arweichung die feurige Rubinfarbe (das "Anlaufen"). Beide Ausscheidungen, die schwarze wie die rothe, sind Niederschlage tot metallischem Gold.

F. Knapp. Der feurige Flufs und die Silicate 1). - Beim Schmelzen von Glas mit Kupferoxyd und einem Reductionsmittel z. B. Eisenhammerschlag, geht das Kupfer bedeutend reichlicher in das Glas, als das Gold. Bei raschem Erkalten entsteht en farbloses Glas, welches, wie das Goldglas, beim Wiedererwaumen blutroth anläuft ("Kupferrubin"). Bei langsamer Abkühlung bilder sich, schon bei einem Gehalte von etwa 1 Proc. Kupfer im Glass. Ausscheidungen, welche bei höheren Kupfergehalten als mit blofsen Auge erkennbare, scharf ausgeprägte und melsbare octaedrische Krystalle erscheinen ("venetianischer Aventurin"). Sind die-Krystalle mikroskopisch klein, so gewinnt das Glas das Ausschea eines opaken Körpers von hochrother Farbe und wird als Hamitinon bezeichnet. Die mikroskopischen wie die makroskopischen Krystalle sind nach Farbe, Glanz, Form und Einwirkung auf Silber nitrat metallisches Kupfer. Bei der Einwirkung auf Silbernitra' geht Kupfer unter Abscheidung von Silber in Lösung. Ungemein energisch ist die Aufnahme des Silbers durch das Glas. Schon bei beginnender Rothgluth färbt sich dasselbe, wenn es mit Chlorsilber oder auch mit metallischem Silber bestrichen wird, gelb und bei wiederholter Behandlung, orange ("Lasur"). Die zur satten gelben Farbe erforderlichen Mengen Silber sind sehr gering, entsprechend etwa 0,12 bis 0,18 Proc. des Glases. Da die Farbung durch Lasur jedoch nur eine oberflächliche ist und sich bei sech-Lasuren erst auf 0.55 mm erstreckt, so kommen auf die wirklich gefärbte Glasschicht etwa 2,5 Proc. Silber. Unter Umständen lassen sich in der Lasur mittelst des Mikroskops Krystalle entdecken. Ein Glassatz aus Sand mit Potasche und 40 bis 50 Proc. Mennige. mit entsprechenden Reductionsmitteln geschmolzen, giebt bei schnellem Abkühlen ein farbloses, bei nachträglichem Erhitzen stark schwarz anlaufendes Glas. Langsam erkaltet, giebt es eme schwarze Masse, welche mikroskopisch kleine, metallglänzende

¹⁾ Naturw. Rundsch. 9, 491-432.

Körner einschliefst. Die aufgeführten Beobachtungen lassen sich am besten auf physikalische Lösungsvorgänge zurückführen, welche in den Glasflüssen stattfinden. Dagegen erscheint die Erklärung der mitgetheilten Thatsachen durch rein chemische Vorgänge gezwungen und die Aufstellung von chemischen Formeln als Ausdruck der Constitution jener Schmelzproducte mifslich. Als Ursache des Farbenwechsels beim Anwärmen der Gold- und Kupfergläser nimmt Verfasser an, daß die Metalle in den farbdosen Gläsern als Atome, in den rothen Gläsern als Moleküle gelöst enthalten sind.

T. W. Hogg. Das Vorkommen von Cyan-Stickstoff-Titan im Ferromangan.). — Zur Darstellung von Cyan-Stickstoff-Titan, welches neben Stickstofftitan und Kohlenstofftitan in den meisten Ferromanganen vorkommt. empfiehlt Verfasser größere Mengen des Metalls mit verdünnter kalter Salpetersäure zu behandeln, nach 24 stündiger Einwirkung den Rückstand abzufiltriren, zu waschen and zu trocknen. Das pulverisirte Product wird so lange vorsichtig geschlämmt, bis die kupferfarbigen Krystalle übrig bleiben. Es wurden so 0.032 Proc. der Substanz erhalten, welche stark metallisch glänzende, spiegelnde, das ganze Ferromangan durchsetzende Kryställehen bildet, von denen 50000 auf 1 ccm kommen. Ihre Größe beträgt 0.003 bis 0.03 mm, das spec. Gew. 4,2 bis 5,1, der Titangehalt 60 bis 80 Proc.

Zirkon, Thor, Zinn, Germanium.

Henri Moissan. Veber die Verflüchtigung von Kieselsäure und Zirkonerde und über die Reduction dieser Verbindungen durch Kohlenstoff?). — Eine inhaltlich gleiche Abhandlung hat Verfasser unter derselben Ueberschrift im vorigen Jahre in den Compt. rend. veröffentlicht?).

F. P. Venable. Studie über die Chloride des Zirkons (). — Die Darstellung von reinem wasser- und salzsäurefreiem Zirkonchlorid betet außerordentliche Schwierigkeiten, wie aus dem kritischen Bericht hervorgeht, der im ersten Theile der vorliegenden Arbeit über die zahlreichen, zum Theil ganz erfolglosen, zum Theil wenig befriedigenden Untersuchungen über das Zirkonchlorid gegeben wird. Da nun dieser Körper voraussichtlich ein geeignetes Material für die Atomgewichtsbestimmung des Zirkons ist, so

Stahl und Eisen 14, 1029 — Dull. soc. chim. [3] 11, 863-865
 Vgl. JB. f. 1893, S. 201. — Amer. Chem. Soc. J. 16, 469-475.

nahm der Verfasser die Versuche zur Reindarstellung desselbet wieder auf. Zur Verwendung gelangte ein aus Salzsaure krstallisirtes wasserhaltiges Zirkonchlorid. Ueber Chlorcalcium kanz dieses nicht bis zur Gewichtsconstanz getrocknet werden, chenwenig über Natriumhydroxyd. Auch im trockenen Luftstrome giebt es dauernd Salzsäure ab und man erhält nur Oxychlond-Dagegen gelangt man zu dem wasserfreien Salz, wenn man daaus Salzsaure auskrystallisirte Product einmal mit Wasser absout und dann über Schwefelsäure in einen Exsiccator stellt, der vor Zeit zu Zeit evacuirt wird. Der erhaltene Körper lost sich vollkommen klar in Wasser. - Nachdem auf diese Weise die Mozlichkeit dargethan war, zu wasserfreiem Zirkonchlorid zu gelangen. verfuhr der Verfasser zur Trocknung und völligen Entferaus der Salzsäure aus dem Zirkonchloridhydrat in der Weise, dass et dieses in einem trockenen Chlorwasserstoffstrome bei 100 bis 110 erhitzte, wobei es zuerst schmilzt, nach dem Abgeben des Wasser und der überschissigen Salzsäure aber wieder fest wird. En langsamem Trocknen wurden auf diese Weise schöne Kryställcher erhalten, die durchaus gewichtsconstant sind. Zum Schlusse der Arbeit wird noch angegeben, daß es bei der Trennung der Kieselsaure vom Zirkon nicht zweckmäßig ist, so stark zu erhitzen, bis alle Kieselsäure unlöslich geworden ist; vielmen kommt man besser zum Ziel, wenn man durch Erhitzen zunächst nur einen Theil der Kieselsäure abscheidet und dann den bew Zirkon verbleibenden Rest später durch Zusatz von Fluorwasselstoffsäure entfernt. Kpl

James Locke. Ueber Thoriummetaoxyd und dessen Hydrate 1). — Ueber das Thoriummetaoxyd, welches durch nicht zu starkes Glühen des Thoriumoxalats entsteht, haben zuerst Cleve und Bahr berichtet, welche es als eine Modification der gewohnlichen Thorerde betrachteten. Nach den Versuchen des Verfassers ist das Thoriummetaoxyd ein dem Thorium eigenthümliches Oxid und besitzt die Zusammensetzung Th₃ O₅. Die Bildung desselben beim Glühen des Oxalats erklärt sieh durch die reductrenden Eigenschaften der Oxalsäure. Denn wenn gewöhnliche Thonerde im Wasserstoffstrome kräftig erhitzt wird, so entsteht so viel Wasser, als dem Uebergange von Th O₂ in Th₃ O₅ entspricht. Der Ruckstand zeigte die charakteristischen Eigenschaften des Metaoxydsich nach dem Abdampfen der Säuren in Wasser zu einer seben opalescirenden Fhissigkeit zu lösen. Zur Darstellung des Thorium-

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 345-350.

metahudrozuds wurde das Metaoxyd mit Salzsäure 1:1 zur Trockne eingedampft, durch Waschen mit der gleichen Säure von geringen Mengen Tetrachlorid befreit, darauf in heifsem Wasser gelöst und die heiße, röthlich opalescirende Lösung mit Ammoniak gefallt. Der entstehende Niederschlag wurde durch Decantiren ausgewaschen, auf dem Wasserbade zur Trockno gedampft und im Vacuumexsiccator vollkommen getrocknet. Er entsprach dann zenau der Formel Th.O. II, O. Eine andere Probe, welche bei 40° gefällt und nur im Vacuum getrocknet wurde, hatte die Zusammensetzung Tha On. 2 Ha O. Die Wasserbestimmung wurde durch Glühen der Substanz im Kugelrohr ausgeführt; der hierbei verbliebene Rückstand erwies sich als rückgebildetes Metaoxyd. Zur Bestimmung des Thoriums wurde derselbe durch Schmelzen mit Natriumbisulfat aufgeschlossen und die Schmelze in bekannter Weise verarbeitet. - Wenn man den Rückstand untersucht, den eine wässerige Lösung des Thoriummetaoxyds beim Eintrocknen im Vacuum hinterläfst, so enthält derselbe Chlor, welches von der Behandlung des Metaoxyds mit Salzsaure stammt, um es loslich zu machen. Ebenso enthält der aus der wässerigen Lösung des Metaoxyds auf Zusatz von Salzsäure fallende Niederschlag geringe Mengen Chlor; im Uebrigen ist er aber mit dem vorigen Praparat identisch und stellt nichts anderes dar, als ein mit Tetrachlorid verunreinigtes Thoriummetahydroxyd, Th₃O₅, 2 H₂O₅ Wird dieses Hydroxyd mit Säuren behandelt, so löst es sich nicht, wie schon Cleve beobachtet hat, aber es geht aus dem flockigen in einen feinen schleimigen Zustand über. Dieses Pribarat, mit Salzsäure und Alkohol ausgewaschen und im Vacuum getrocknet, enthielt noch etwa 2 Proc. Chlor, stellte im Uebrigen aber wieder das Hydroxyd Th, Oz. H, O dar. Danach erweist sich die Einwirkung der Säuren auf das Oxyd Th₃O₆, um es löslich zu machen, als eine Art Hydratation, und das Thoriummetahydroxyd, Th, O, . H, O, existirt in zwei aufserlich unterschiedlichen Modificationen, je nachdem es durch Sauren oder Alkalien ausgefällt ist. Kp.

C. Böttinger. Zur Reinigung des Thoroxyds 1). — Nach den Erfahrungen von Heinrich Orth kann die Beobachtung, daß sich Thorumoxalat in warmer Ammoniumoxalatlösung zu einer durch Säuren fällbaren Flüssigkeit löst, zur Reindarstellung der Thorerde benutzt werden. Das so erhaltene Oxyd ist nach dem Gluben rein weiß, während das aus dem nach der gewöhn-

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 6. 1.

hehen Methode hergestellten Oxalat bereitete Oxyd nach den Glühen bräunlich gefärbt erscheint. Lösungen zur Herstellus von Auer'schen Glühstrümpfen lassen sich auf folgende Wesbereiten. Thoriumoxalat und Magnesiumsulfat werden im nurkularen Verhältnifs gemischt und geglüht. Der Rückstand wim mit concentrirter Schwefelsäure übergossen und die überschusse Säure abgeraucht. Auf Zusatz von Wasser entsteht eine theweise Lösung, in welcher das Ungelöste suspendirt bleibt. At dieser Suspension wird dann noch Cersulfat gefügt. Oder wird der geglühte Rückstand mit Zirkonsulfat und Schwefelsaur versetzt und die überschüssige Säure abgeraucht. Die zurückgebliebenen Sulfate lösen sich in Wasser vollkommen; die Losualost Cersulfat.

P. Jannasch. Berichtigung 1). — Verfasser weist dam hin, daß die von C. Böttinger 2) beschriebene Methode zur Drestellung reiner Thorerde bereits früher 3) von ihm angewendt worden ist.

Conrad Volck. Ueber die Verbindungen der Thorerde m' Phosphorsäure und Vanadinsäure!). - Cleve hat sowohl en neutrales tertiares Thoromphosphat, entstanden durch Falum von Thoriumnitrat mit Dinatriumphosphat, als auch ein seen däres Salz beschrieben, welches er durch Umsetzung von Thorpa chlorid mit Orthophosphorsäure erhalten hat. Während Verfasdas secundare Phosphat leicht rein darstellen konnte, vermochter die Angaben von Cleve bezuglich des tertiären Salzes nut zu bestätigen. Zur Darstellung des seeundären Thorrumphasphals. Th(HPO,), . H2O, warde nach Cleve's Vorschrift eine verdungte Thoriumchloridlosung mit einer verdünnten Lösung von remet Orthophosphorsäure gefallt. Es entstand sofort ein weißer, voluminoser Niederschlag, welchem durch Waschen mit Wasser 100 60° leicht die überschüssige Phosphorsänre entzogen werden konnte Beim Trocknen bei 100° erhättet das Phosphat zu einer horte artigen Masse. Zur Gewinnung des tertiären Thoriumphosphats wurde Thoriumchloridlösung sowohl nach den Angaben von Clere mit Dinatriumphosphat, als auch mit anderen Alkaliphosphate in der Kälte und in der Warme gefällt. Es bildeten sich vorminöse weiße Niederschläge von wechselnder Zusammensetzink welche noch Natriumphosphat enthielten und hiervon nicht A befreien waren. Auch unter anderen Bedingungen gelanz -

Zeitschr, anorg. Chem. 6, 175.
 JB. f 1893, S. 404.
 Zeitschr, anorg. Chem. 6, 161—167.

Verfasser nicht, das tertiäre Salz zu erhalten, so daß er, da auch die von Cleve mitgetheilten Analysenresultate wenig befriedigend sind, daran zweifelt, daß ein neutrales Thoriumphosphat jemals dargestellt worden ist. — Von Cleve ist ein complicirt zusammengesetztes Thoriumvanadat als braunrothes Pulver beschrieben worden. Verfasser gelangte durch Fällung einer verdünnten Thoriumchloridlösung mit einer etwa 8 proc. Lösung von Ammoniummetavanadat in der Kälte zu einem seeundüren Thoriumvanadat, Th(HVO₄)₂. 5 H_vO, welches somit dem oben beschriebenen Phosphat entspricht. Es ist grünlichgelb gefärbt, im trockenen Zustande etwas dunkler als im feuchten und ist auch in verdünnten Säuren verhältnißmäßig leicht und mit gelber Farbe löslich. Beide Salze sind für Thorium charakteristisch; die Abscheidung desselben aus seinen Lösungen in Form beider Verbindungen ist eine vollkommene.

Gerhard Krüfs. Zur Kenntnifs der Schwefelverbindungen des Thoriums, Zweite Mittheilung 1). - Bereits früher 2) hatte Verfasser in Gemeinschaft mit C. Volck nachgewiesen, daß die vermeintlichen Verbindungen ThS, und Th, O, S, von Berzelius und Chydenius nicht existiren; jedoch war es nicht gelangen, ihre wirkliche Zusammensetzung einwandfrei festzustellen. Die jetzigen Versuche machen es wahrscheinlich, dass in ihnen ein Thoriumoxysulfid, ThOS, vorliegt. Das sogenannte schwarze Thoroumsulad wurde nach Chydenius' Vorschrift durch Ueberleiten von Schwefelkohlenstoffdämpfen über Thorerde bei heller Rothgluth und möglichst sorgfältigem Luftabschlufs dargestellt. Die schwarze Farbe ist dem Praparat nicht eigenthümlich, sondern rührt von abgeschiedenem Kohlenstoff her. Die Analysenergebnisse stimmen am besten mit der Bildung von ThOS überein. das, abgesehen von dem beigemengten Kohlenstoff, je nach geringen Aenderungen bei der Darstellung noch etwas unangegriffene Thorarde oder vielleicht geringe Mengen Thoriumsulfür, Th S. enthalt. Das Thoriumoxysulfid zieht bei höherer Temperatur mit großer Begierde Sauerstoff an, wodurch seine Darstellung erschwort wird. Zur Analyse wurden die Präparate entweder in Königswasser gelöst und aus der verdünnten Losung Thorerde und darauf Baryumsulfat gefällt, oder sie wurden durch Glüben im Sanerstoffstrome in Thororde und schweflige Saure zerlegt. Diese wurde in Kalilauge und Bromwasser aufgefangen. - Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Thornanhalogenverbindungen

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 6, 49-56, -- 2) JB. f. 1593, S. 404. Jahresber, f. Chem. u e w fur 1894

auf trockenem Wege. Es wurde die Einwirkung von trockene Schwefelwasserstoff bei Rothgluth auf Ammoniumthoriumchb: and Kaliumthoriumchlorid untersucht, welche durch Einduste. der salzsauren Lösungen von Thorerde mit überschüssigem taleammonium oder Chlorkalium erhalten worden waren und ad nachträglich als Oxychloride erwiesen. Aus Ammoniumthorauoxychlorid hinterbleibt ein braunes Thoriumoxysulfid, 1405 welches nur Spuren Chlor enthält, während Chlorammonium for sublimirt. Das so erhaltene Praparat wurde ohne Weiteres og Analyse unterworfen. Die Reactionsproducte von Schwefelwassestoff auf Kaliumthoriumoxychlorid mußten dagegen zunichst der. Behandlung mit Wasser, Alkohol und Schwefelkohleustoff w Chlorkalium und Schwefel befreit werden. So wurden hellbere gefärbte Substanzen gewonnen, welche weder Chlor noch Kahen enthielten, jedoch von wechschider Zusammensetzung war-Gleichwohl ist Verfasser geneigt, auch in ihnen die Auwesenbevon Thoriumoxysulfid anzunehmen. Der zur Darstellung gebrauc '-Schwefelwasserstoff wurde in allen Fällen durch eine sanre Chruschloridlösung geleitet und so von Sauerstoff möglichst behr Durch Behandlung von Thoriumoxychlorid ThOCl, welches don't Verdampfen einer salzsauren Lösung von Thoriumchlorid erhaltet wird, mit trockenem und luftfreiem Schwefelwasserstoff bei Ketgluth entstehen gleichfalls bellbraun gefärbte, nicht ganz einletliche Praparate, deren Zusammensetzung derjenigen des Thomasoxysultids, ThOS, nahe kommt.

G. Vortmann und H. Spitzer. Gewinnung von Zunn kDas Zinn (Weifsblechabfalle, Erze etc.) wird durch Erhitzen of
Schwefel und Soda oder durch Kochen in einer Losung wir Schwefelnatrium in Natriumsulfostannat übergeführt, worauf madessen Lösung nach Zusatz von Ammoniak und Ammoniumsektielektrolysirt.

Stockmeier. Ueber eine merkwürdige Bildung der grasste Modification des Zinns²). Die etwa 10 Jahre alten gegossent Zinnplatten auf dem Postthurm zu Rothenburg a.T. zeigten pletslich im Jahre 1893 eine bedeutende Corrosion und Zerfall, de weder durch fehlerhaftes Material noch durch äußere mechanisch oder chemische Einflüsse erklärbar waren. Vielmehr hatte Erolge der abnorm strengen Kalte des Winters 1892 93 eine Lewwandlung des Zinns aus der weißen in die graue Modineaten

¹) D. R.-P. Nr. 73 526. — ²) Verhandl. d. Ges. Deutsch. Naturi. and Acrate. 1893, II, 97—99; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 409.

stattgefunden, wie dies auch früher bereits vielfach beobachtet worden war. Das graue Zinn stellt eine körnige, pulverige Substauz dar, und mit solchen Massen waren auch einzelne Zinnplatten des Turmes bedeckt. Das specifische Gewicht des grauen Zinns vom Rothenburger Postthurm war bei 15° = 0,8466; nach kurzem Erwärmem im Dampfschrank zeigte das Zinn wieder die weiße Farbe des elektrolytisch gefällten Metalles und sein specifisches Gewicht war 7,144, während das unveränderte Zinn das spec. Gew. 7,2984 hatte. (Die Differenz rührt von einem geringen Gehalt des umgewandelten Zinns an Oxydul her.) Sehr interessant ist es, daß die sehr alten, ausgewalzten Zinnplatten, die die Bedachung des Rathhausthurmes in Rothenburg bilden, keinerlei Imwandlung erlitten hatten, was gleichfalls mit früheren Beobachtungen übereinstimmt, daß nur gegossenes Zinn der Umwandlung ausgesetzt ist.

Georg Buchner. Ucber das verschiedene Verhalten und die Structur des aus verschiedenen Lösungen gefüllten metallischen Zinns und die Herstellung reinen Zinnpulvers!). - Je nachdem man metallisches Zinn durch Zink oder Aluminium aus saurer, neutraler oder alkalischer Lösung fällt, erhält man Körper von wesentlich verschiedenen physikalischen Eigenschaften, die sich auch besonders in ihrer Structur unterscheiden. Auch im chemischen Verhalten sind Differenzen vorhanden, so ist z. B. das aus saurer Lösung gefällte feine Zinnpulver an der Luft sehr leicht ovydirbar, während das aus alkalischer Lösung gefällte Zinn sich kaum oxydirt. — Der Verfasser beschreibt die Eigenschaften der unter sehr verschiedenen Versuchsbedingungen ausgefällten Zimpulver und giebt zum Schluß eine Vorschrift zur Darstellung eines solchen oxydfreien Präparates. Eine Reihe von Zeichnungen geben ein Bild von den verschiedenen Structuren des Zinus.

R. Kayser. Veber zinnhaltige Conserven 1). — Bereits früher war von verschiedenen Seiten darauf aufmerksam gemacht worden, daß Conserven aus den zu ihrer Verpackung benutzten Weißsblechbüchsen Zinn aufnehmen. Der Verfasser untersuchte deswegen die Einwirkung einer Reihe von Flussigkeiten, wie sie in Conserven vorkommen, auf verzinnte Blechbüchsen, indem er diese längere Zeit mit den betreffenden Flüssigkeiten stehen ließ. Die folgende Tabelle läßt die Ergebnisse klar erkennen.

Chemikerzeit, 18, 1904.
 Forschungsber, über Lebensm. etc. 1, 63; Ref.: Chem. Centr. 65, 1, 517.

100 ccm Flussigkeit enthielten Milligramm gelöstes Zinn.

	Nach							
Gehalt der Flüssigkeit	30 Tagen	60 Tagen	90 Tagen	150 Tagen	270 Tagen	linem Jahr-		
Essignaure, 0.5 proc	1.4	2,0	2,5	2,8	3,1	W)		
, 2,0 proc	3.2	3,4	4.0	4.2	4.7	5.1		
Weinsäure, 0,2 proc	4,9	6,8	7.2	7,9	8,2	200		
" 0,5 proc	12.0	18,7	21,0	22,4	36,5	42.1		
Apfelsaure, 0,2 proc	5,1	5,4	6,4	6,8	7.2	7.3		
, 0,5 proc	10,6	16,1	17,5	18.2	20.6	23.9		
Chlornatrium, 0,2 proc		-	Spur	Spur	1,4	2.3		
, 0,5 proc	_	Spur	1,2	2.2	3,3	7.4		
						Kpl		

F. W. Schmidt. Ueber ein weißes, in Ammoncarbonat losliches Zinnsulfid 1). - Zur Darstellung von vollig arsenfreien Zinn wurde eine mit Salpetersäure oxydirte Auflosung von remstete Handelszinn in Salzsäure mit Schwefelwasserstoff gefällt und das abgeschiedene Schwefelzinn nach dem Auswaschen, um es vollkommen arsenfrei zu erhalten, mit einer Lösung von Ammoninacarbonat (1:10) ausgekocht. Beim Uebersättigen dieser lakochungen mit Schwefelsäure fiel ein weißer, voluminoer Niederschlag, welcher in Ammoniak und Schwefelammonium lolich war, nach dem Auswaschen auch von Wasser allmaidies gelöst wurde und sich als eine Schwefelverbindung des Zamierwies. Von dem ursprünglichen Zinnsulfid werden durch timmonium carbonatiosung etwa 10 Proc. gelost, eme Beobachtung welche sehr gegen die Brauchbarkeit der bei qualitativen Arbeites benutzten Trennungsmethode des Zinns vom Arsen vermittelst Ammonium carbonat spricht und einen Hinweis giebt, weshalb ber analytischen Uebungen im Laboratorium häufig das Zinn überschen wird, wenn die gedachte Trennungsmethode angeweicht wird. Zur Darstellung der weißen Schwefelzenmerbindung wurde das wie gewöhnlich erhaltene gelbe Zinnsulfid aus etwa 30 g Zinn durch Auflösen in Salzsäure von Arsen befreit, danach aus der verdünnten salzsauren Lösung mit Schwefelwasserstoft wieder gfällt, bis zum Eintreten neutraler Reaction mit Wasser gewischen sodann mit etwa I Liter Ammoniakthissigkeit übergossen und de Mischung bei gewöhnlicher Temperatur sich selbst überlassen Nach einigen Tagen wird von einem nur sehr geringen Rückstand abfiltrirt, das Filtrat mit Wasser verdünnt und mit Schwefelsaue

¹⁾ Ber. 27, 2739-2743.

übersättigt. Der ausfallende, voluminöse, beinahe weiße Niederschlag löste sich, frisch gefüllt, fast vollkommen in Ammoniumcarbonat auf. Nach dem Auswaschen war er noch zu zwei Dritteln, nach dem Trocknen noch zur Hälfte löslich. Beim Trocknen des Präparates wurde ein Geruch nach frisch gefälltem Schwefel wahrgenommen; trocken war die Substanz grünlichgelb, löste sich in Ammonium- und Natriumcarbonat theilweise unter Hinterlassung eines braunen Rückstandes und war vollkommen und leicht in Ammoniak löslich. Beim Trocknen an der Luft wird die Substanz schliefslich bernsteingelb und unlöslich in Ammoniumcarbonat, behält aber selbst nach jahrelanger Aufbewahrung ihre Leichtlöslichkeit in Ammoniak. Aus dieser Lösung wird durch Ansäuern wieder das ursprüngliche weifse, in Ammoniumcarbonat listiche Zinnsulfid gefällt. Dieses verliert beim Trocknen Wasser, und der Wasserverlust bedingt die abnehmende Löslichkeit in Ammoniumcarbonat. Nach ein- bezw. drei- bezw. sechsmonatlicher Aufbewahrung besafsen die entsprechenden Praiparate die Zusammensetzung Sn. S. O. 11 H. O. Sn. S. O. 1014 H. O. Sn₂S₃O.5 H₂O. Eine Atomgewichtsbestimmung des Zinns aus diesen Präparaten ergab Sn = 118.5. Auf welche Einheit sich

diese Zahl bezieht, ist nicht angegeben.

S. L. Penfield. Ueber Argyrodit und ein neues Sulfostannat des Silbers aus Bolivia 1). - Ein reichhaltiges Silbermineral aus Bolivia erwies sich als Argyrodit, Krystallsystem regular; Bruch unregelmäßig bis schwach muschelig, außerordentlich spröde. Harte ca. 2,5; spec. Gew. = ca. 6,2662 bei 240 C. - Der Verfasser beschreibt das Verhalten des Minerals vor dem Löthrohre und sein Verfahren zur quantitativen Analyse. Die letztere führte fur den Argyrodit zu der Formel Ag. GoS, während Winkler 2) die Zusammensetzung früher zu AgaGeS, angegeben hatte. Wie die folgende Analysentabelle zeigt, bei der alle nothwendigen Correctionen für Verupreinigungen etc. angebracht sind, stimmt auch die Winkler'sche Analyse gut zu der l'enfield'schen Formel, welche demnach vorzuziehen wäre.

	ALC: UNIVERSITY	sadn Astachisdes	ier Argyroun	Le.
	Bolivia	Freiberg	Freiherg	Herechnet für
	Pentield	Winkler	Penfield	Aga Ge Sa
8	. 17.10	16,56	16,83	17,06
Ge	. 6.57	7.05	6 69	6,42
Ag	. 76,33	76.59	76,48	76,52
	100,00	100,00	100,00	100.00

¹⁾ Zeitschr. Kryst. 23, 240-248. - 1) JB, f. 1886. S. 374-381.

Ein anderes Mineral aus Bolivia, welches zuerst für Argyodigehalten wurde, erwies sich als Silbersalz eines Sulfostungte. 2 dem das Zinn zum Theil durch Germanium vertreten war. 12 dieses Mineral wird der Name "Canfieldit" vorgeschlagen. Im Zusammensetzung ergiebt sich aus der folgenden Tabelle:

	Gefunden	Verháltní	Berechnet tw Ag. (Su. Ge)5, mit Su : Ge = 12.1		
8	16.22	0,507	5,02	18,56	
Sn Ge	6,94 1.82	0.0589 1 0,0842	0.98	7,15 1,53	
Ag	74,10	0,686	8,00	74.43	
Zu + Fe	0,21	-	_		
	99.29			100500	

In seinen physikalischen Eigenschaften ist Canfieldit dem Argyodit sehr ähnlich, besonders in der Farbe und im Bruch. Hatte 2,5 bis 3, spec. Gew. = 6,276. Auch im Verhalten vor den Löthrohr ähnelt es letzterem.

Metalle.

Natrium.

H. J. Castner. Bleichpulver i). — Das Bleichpulver (genauf "Bleichnatron" oder "Bleichsoda") besteht aus Natriumsuperoxyl und einem oder mehreren neutralen Salzen der Erdalkalimetallt z. B. Magnesiumsulfat oder -chlorid oder einem Gemisch vor Magnesium- und Calciumchlorid. Diese Mischung braucht mat nur in Wasser zu lösen, um eine Lösung von Wusserstoffsuper oxyd für den sofortigen Gebrauch herzustellen, wobei als Neben producte hauptsächlich Natriumsulfat oder Chlornatrium un Magnesiahydrat entstehen, sowie auch eine geringe Menge Erdalkalisuperoxydhydrat. Letzteres ist beim Erhitzen des Bleichbades viel beständiger als Wasserstoffsuperoxyd, was für di Bleichung von Stoffen, welche nur schwierig zu bleichen sint von Bedeutung ist. Beim Auflösen des Bleichpulvers in Wassesollen je nach den angewandten Erdalkahsalzen folgende Un setzungen stattfinden:

¹⁾ D. R.-P. Nr. 74118.

a) $4 \text{ Mg SO}_{\bullet} + 4 \text{ Na}_{\bullet} O_{\bullet} + 7 \text{ H}_{\bullet} O = 4 \text{ Na}_{\bullet} \text{ SO}_{\bullet} + [\text{Mg O}(\text{OH})_{\bullet} \text{ S Mg (OH)}_{\bullet}] + 8 \text{ H}_{\bullet} O$ b) $4 \text{ Mg Ol}_{\bullet} + 6 \text{ COl}_{\bullet} + 5 \text{ Na}_{\bullet} O_{\bullet} + 16 \text{ H}_{\bullet} O = [\text{Mg O}(\text{OH})_{\bullet} \text{ S Mg (OH)}_{\bullet}] + 6 \text{ a O}_{\bullet} 8 \text{ H}_{\bullet} O + 10 \text{ Na Cl} + 3 \text{ H}_{\bullet} O.$

Das trockene Bleichpulver enthält wenigstens 7,5 Proc. nutzbaren Sauerstoff und verliert von demselben beim Lagern nichts. Op.

A. Rossel und L. Frank. Zersetzung von Natriumbioxyd durch Aluminium¹). — Natriumbioxyd ist ein ausgezeichnetes Oxydationsmittel, dessen Handhabung jedoch, wie auch V. Meyer schon mitgetheilt hat, Vorsicht erfordert. Eine Mischung von Aluminiumpulver und Natriumbioxyd, welche einige Zeit an der Luft gestanden hat, entzündet sich in Folge der von dem Oxyd angezogenen Feuchtigkeit von selbst und verbrennt unter bedeutender Temperaturentwickelung. Dieselbe Erscheinung wird durch einige Wassertropfen sofort hervorgerufen. Die geführliche Mischung darf daher nur mit der größten Vorsicht verwendet werden.

Julius Tafel. Ueber das Verhalten des Natriumsuperoxyds gegen Säuren*). - Wird pulverformiges Natrumsuperoxyd mit emem eiskalten Gemisch von Alkohol und überschüssiger concentrirter Salzsaure geschüttelt, so geht es ohne eine bemerkbare Gasentwickelung in ein weißes Krystallpulver über, welches, mit Alkohol und Aether gewaschen und über Schwefelsäure getrocknet, beim Erwärmen schon unter 1000 lebhaft Sauerstoff entwickelt. An der Luft zieht es Kohlensaure au und giebt langsam Sauerstoff ab. Beim Erwarmen verliert die Substanz unter vorübergehender Gelbfärbung Sauerstoff und geringe Mengen Wasser und sintert zu einer weißen, erst bei hoher Temperatur schmelzenden Masse zusammen. Verfasser nimmt an, daß in dem Reactionsproduct von alkoholischer Salzsäure auf Natriamsuperoxyd ein Gemenge oder eine Verbindung von Chlornatrium mit einem Körper der Zusammensetzung NaO, H vorliegt. Letzterer wird als ein Hydrat der Formel NaO(OH) aufgefaßt. Die Anslysen scheinen darauf hinzudeuten, dass auf 1 Mol. des Hydrats 2 Mol. Chlornatrium kommen. Für die Entstehung des Hydrats NaO(OH) sprechen folgende Reactionen. In eiskalten Wasser löst sich die ursprüngliche Substanz ohne Gasentwickelung zu einer stark alkalisch reagirenden Lösung, welche sich wie eine Wasserstoffsuperoxydlösung bei Gegenwart von Aetznatron und Chlornatrium verhält. Die mit Schwefelsäure angesäuerte Lösung reducirt Kaliumpermanganat in der Kälte unter Entbindung von

¹⁾ Ber. 27, 55. - 1) Daselbst, S. 816-824.

Sauerstoff; mit Salzsäure angesäuert, scheidet die Lösung aus einer Jodkaliumlösung allmählich Jod aus; beim Kochen der Lösung entweicht Chlor. Die ursprüngliche oder auch die mit Schwefelsaupangesäuerte Lösung entwickelt beim Erwärmen nur langsam Saorstoff und hat selbst nach kurzem Aufkochen die Fälingkeit. Permanganat zu reduciren, nicht völlig verloren. Beim Auflosen u. Wasser wird daher nach dem Verfasser das Hydrat NaO(OH) mach der Gleichung NaO(OH) + H,O = NaOH + H,O, in Natrum hydroxyd und in Wasserstoffsuperoxyd umgewandelt. Ueberschassze alkoholische Schwefelsaure und Salpetersaure wirken wie alkohlische Salzsaure auf Natriumsuperoxyd ein. Die entstehenden Producte entwickeln unter 100° Sauerstoff, liefern beim Losen in Wasser Aetznatron und Wasserstoffsuperoxyd und enthalten somit das Hydrat NaO(OH). Diesem scheint demnach die Fähiglod abzugehen, mit den genannten Säuren Salze zu bilden. Dagegen soll mit Essigsäure ein Acetat entstehen. Natriumsuperoxid leit sich beim Schütteln in einer eiskalten alkoholischen Lösung un Eisessig auf; aus der filtrirten Lösung scheidet sich ein farbless Salz in Krystallblättern ab. Dasselbe entwickelt bei gelinden Erwärmen Sauerstoff; bei stärkerem Erhitzen eutweicht daneben auch Wasser, und der Rückstand besteht schliefslich aus Natrousacetat. Die wässerige Lösung der Substauz verhält sich in vieler Beziehung wie eine Wasserstoffsuperoxydlosung; sie reagirt odoca im Gegensatz zu derjenigen des mittelst Salzsäure hergestellten Productes neutral. Verfasser ist daher geneigt, Bildung uol Zusammensetzung des mittelst Essigsäure entstehenden Praparati durch die Gleichung Nag Og + 2 Cg H4 Og = Cg H3 Og Na - Na Og (OCH₃CO) - H₂O auszudrücken. Auch aus dem Acetat entstanden bei der Einwirkung von alkoholischer Salzsäure oder Schwefelsäure nicht das entsprechende Chlorid oder Sulfat, Dem Hydrat und seinem Acetat werden die Formeln () -Na-OH and O=Na-O(CH3, CO) zugeschrieben. Schon beim Lebergießen mit Alkohol allein erleidet Natriumsuperoxyd eine Veränderung; em Theil geht in Lösung, der Rückstand, eine weiße, schlammige Masse, giebt nach dem Waschen und Trocknen beim Erwarmen stürmisch Sauerstoff ab. Mit alkoholischer Salzsaure hefert et ein Salz, welches auf 1 Mol. des Hydrats NaO(OH) 1 Mol. Chlornatrium zu enthalten scheint.

Julius Tafel. Ueber das Verhalten des Natriumsuperoxyds gegen Alkohol¹). — Beim Uebergießen von Natriumsuperoxyd

¹⁾ Ber. 27, 2297-2306.

mit gut gekühltem Alkohol geht etwa die Hälfte der Substanz in Lösung. Diese reagirt stark alkalisch und enthält nur Spuren wirksamen Sauerstoffs. Der in Alkohol unlösliche Theil bildet em weißes, sandiges Pulver, welches bei ganz gelindem Erwärmen schon reichliche Mengen Sauerstoff abgiebt. Bei schnellem Erhitzen wird der Saugrstoff explosionsartig und unter Feuererscheinung frei. Wird die Substanz an einer Stelle durch Berühren mit einem warmen Glasstabe schwach erwärmt, so beginnt sofort Sauerstoff zu entweichen, welcher das Pulver emporwirhelt und in Bewegung bringt. Die Masse erwärmt sich stark und häntig sind kleine Feuererscheinungen zu beobachten. Die Erscheining pflanzt sich in kurzer Zeit durch die ganze Masse fort, undem diese sich vorübergehend orangegelb färbt und Ströme von Sauerstoft entwickelt. Bei stürkerem Erhitzen schmilzt die Substanz unter Abgabe von geringen Mengen Wasser neben Sauerstoff: der Rückstand besteht wesentlich aus Aetznatron. Der neue Körper verliert schon in der Kälte langsam Sauerstoff, an der Luft zieht er Wasser und Kohlensaure an. Seine Darstellung mufs also schnell und unter entsprechenden Vorsichtsmaßregeln geschehen. Die Analysen müssen an möglichst frisch dargestellten, mit Alkohol und viel Aether gewaschenen und im Vacuum über Schwefelsäure und Natronkalk getrockneten Proben ausgeführt werden, da ältere Präparate schon mehr oder weniger zersetzt Verfasser glaubt in vorliegendem Körper das Hydrat Na(O(OH) isohrt zu haben, dessen Existenz er in den Einwirkungsproducten alkoholischer Mineralsäuren auf Natriumsuperoxyd bereits früher (vgl. das vorst. Ref.) angenommen hatte. Die verdoppelte Formel Na, II, O, oder Na, O, II, O, will Verfasser zumichst nicht weiter in Betracht ziehen, da sie ihm mit der Entstehung der Substanz nicht in Einklang zu stehen scheint und die einfache zur Erklärung der Thatsachen ausreicht. Das Hydrat wird als Natrylhydroxyd bezeichnet und es zunächst unentschieden gelassen, ob seine Zusammensetzung durch die Formel NaO. OH oder O: Na. OH auszudrücken ist. Nach der letzteren Auffassung muß auch das Natriumsuperoxyd als ein gemischtes Oxyd von drei- und einwerthigem Natrium von der Form O: Na .O.Na betrachtet werden. Das Natrylhydroxyd löst sich in eiskaltem Wasser ohne Gusentwickelung, aber schon bei wenig hoherer Temperatur entweicht Sauerstoff. Wird bei der Darstellung des Körpers verdünnter Alkohol angewandt, so ist das Reactionsproduct reicher an Wasser und ärmer an wirksamem Sauerstoff. Dementsprechend tritt beim Versetzen der wässerigen Lösung des Natrylhydroxyds mit Alkohol eine stärkere Gasentwickelung ein, und bei richtig gewählter Concentration scheiden sich farblose Krystalle ab, die mit dem von Vernou Harcourt dugestellten Hydrat Na. O., S.H. O. identisch zu sein schemen. Alkoholische Salzsäure wandelt das Natrylhydroxyd allmablich unter schwacher Gasentwickelung in Chlornatrium und Wassersteffsuperoxyd um. Bei - 50 wurde ein Zwischenproduct gefaßt, welches ziemlich genau auf 1 Mol. Chlornstrum 1 Mol. Natrolhydroxyd enthielt. Alkoholische Essigsäure führt, gleichfalls unter Gasentwickelung, in das in der früheren Abhandlung beschriebene Acetat über. Mit Benzoylchlorid in ätherischer Lösung entsteht bei 0° sehr langsam, bei gewöhnlicher Temperatur etwas rascher unter steter Sauerstoffentwickelung neben Chlornatrium Benzoxlsuperoxyd vom Schmelzp. 105°. Das Natrylhydroxyd zeigt is seinen Eigenschaften große Aehnlichkeit mit einem von Em. Schoene¹) ans Natronlauge und überschüssigem Wasserstoffsuperoxyd durch Abdunsten erhaltenen Körper Na, H.O. oder Na, O., 2H.O. Ueber die analytischen Einzelheiten ist das Original nachzusehen.

M. Hoehnel. Teber das Verhalten des Natriumsuperovids gegen Jod und Bleioxyd 2). - Jod (4 Thle.) wird durch Natrumsuperoxyd (10 Thle.) leicht in das in Wasser schwer loslade saure Natriumperjodat, Na, H.JO., übergeführt. Die durch Gluben an einer Stelle des Gemisches eingeleitete Reaction setzt sich von selbst ohne Entwickelung von Joddampfen fort. Von gleichzeitig entstandenem Jodid und Jodat wird durch Auswaschen mit Wasser getrennt. Verdünnte Schwefelsäure löst das Salz ohne Jodabscheidung, dieselbe tritt auf Zusatz eines Reductionsmittels sofort ein. Die Identität des Salzes wurde ferner erwiesen durch Ueberführung in die entsprechenden Blei-, Baryum- und Silberverbindungen. Durch Zersetzen des normalen Silberperpodats mit Brom wurde die freie Ueberjodsäure HJO, + 2 H₂O in schones. Krystallen vom Schmelzp. 1320 erhalten. Auch Jodnatrium hefert beim Erhitzen mit Natriumsuperoxyd Natriumperiodat. Bei Einwirkung von Natriumsuperoxyd auf mit Wasser zu einem Brei angerührtes Bleioxyd entsteht Natriummetaplumbat, Na PhO, + 4 H₂O, als weifse, krystallinische Masse, welche durch Decantiren mit 50 proc., schliefslich 95 proc. Alkohol ausgewaschen wird. Beim Uebergiefsen mit Wasser färbt die Verbindung sich aunächst safrangelb unter Bildung von saurem Natriummetaplumbat,

¹⁾ Ann. Chem. 193, 259, 264. — 1) Arch. Pharm. 232, 223—225,

Na HPbO₅ + 3 H₂O, geht dann in eine roth gefärbte Natriumverbindung über, um schliefslich Bleisuperoxyd abzuscheiden. Dieses entsteht beim Kochen mit Wasser, sowie durch Zersetzung mit Säuren sofort. — Zur Aufschliefsung von Pyriten mischt Verfasser das Erz mit der sechsfachen Menge Natriumsuperoxyd und der gleichen Menge trockener Soda und erhitzt eine Viertelstunde. Ein Uebelstand der Methode ist die gleichzeitige starke Abnutzung der verwendeten Tiegel.

A. Dupré. Notiz über eine interessante, durch Natriumsuperoxyd verursachte Explosion 1). - Auf einer englischen Eisenbahn fand während des Verladens einer Kiste, welche Natriumsuperoxyd in Zinnbüchsen enthielt, eine heftige Explosion statt. Dieselbe ist wahrscheinlich dadurch verursacht worden, dass dieselbe Kiste neben dem Natriumsuperoxyd noch irgend eine Schwefelverbindung, vielleicht in Form einer concentrirten Lösung, enthielt. Beim Kippen der Kiste kam diese Lösung auf irgend eine Weise mit dem nur in dünnen Büchsen verpackten Natriumsuperoxyd in Berührung, und die Explosion wurde hervorgerufen. Wenigstens enthielt der rings umher verstreute weiße Staub viel Natriumsulfit und -sulfat. Verfasser hat eine Anzahl von Versuchen angestellt, aus welchen hervorgeht, daß Natriumsuperoxyd an sich weder durch Stofs oder Schlag, noch durch Erhitzen selbst mit dem Löthrohre zur Explosion zu bringen ist. Diese Ergebnisse entsprechen völlig der Erwartung, da die Bildung von Natriumsuperoxyd keine endotherme Reaction ist, und diese Substanz somit zu freiwilliger Zersetzung nicht geneigt sein kann. Mit Wasser giebt das Superoxyd zwar eine heftige Reaction, dieselbe breitet sich indessen nicht auf die ganze Masse aus, sondern bleibt auf den befeuchteten Antheil beschränkt. Ganz anders aber gestalten sich die Dinge, wenn Natriumsuperoxyd mit irgend einer brennbaren Substanz, wie Sägespäne, Heu, Baumwolle, Wolle, Schwefel und sogar Natriumbisulfit gemischt oder nur in Berührung ist. Beim Befeuchten mit Wasser fängt die Masse mit Leichtigkeit Feuer, und es erfolgt eine mehr oder weniger heftige Explosion. Die Wirkung wird noch dadurch gesteigert, dafa das Superoxyd schmilzt und alles Breunbare entzündet, wohin es fliefst. Unter solchen Umständen ist die Substanz doppelt gefährlich, da ibre Reactionsfähigkeit sowohl durch Wasser, als auch durch Feuer ausgelöst werden kann. Es ist daher zu verlangen, daß das Natriumsuperoxd in starke Be-

¹⁾ Chem. Soc. Ind. J. 13, 198-200.

hälter aus Metall, welche während des Transportes unter gewöhnlichen Umständen nicht Schaden nehmen können, verpackt, und daßes sorgfältig von jeder Art brennbarer Substanz ferngehabet werde.

Sigmund Waldbott, Veber die Flüchtigkeit von Floornatrium 1). - Die Methode von A. Reischle der indirecten Borsaurebestimmung, welche darauf beruht, durch Erhitzen der Borate mit Fluorammonium die Borsäure als Ammoniumboriluorid zu verdiichtigen, giebt gute Resultate. Jedoch ist darauf zu achten dafs das verwendete Fluorammonium beim Verdampfen keinen Rückstand hinterläfst; anderen Falles ist die Menge desselben zu bestimmen und eine entsprechende Correction auzubringen. Enweitere Fehlerquelle des Verfahrens ist darin zu suchen, daß des Fluornatrium schon bei verhaltnifsmäßig niedriger Temperatur merklich flüchtig ist. Nach den Versuchen des Verfassers beträgt beim Erhitzen von 0,549 g des Salzes mittelst eines Bunsetbrenners der Verlust nach sechs Minuten bereits 0,4 Proc. bei einem geringeren Gewicht des erhitzten Salzes ist der Verlust entsprechend größer. Wird die Flamme dagegen so reducat, daß gerade der Boden des Platintiegels rothgbühend wird, so ist der Verlust auch bei 15 Minuten langem Erhitzen nicht merklich. Wenn man daher bei Ausführung der Methode von Reischle genügend große Mengen an Substanz der Analyse unterwirft, so dafs man wenigstens 0,6 g Fluornatrium erhalt, und auf nicht zu hohe Temperatur erhitzt, so fallen die Resultate sehr genau aus Kp.

C. Kellner. Darstellung von Bleichtlüssigkeit durch Elektrelyse von Alkalichloriden 2). — An zwei gegenüberliegenden Seitenwandungen eines geschlossenen Troges sind mit Nuten versehem Leisten angeordnet, in welche die vortheilhaft aus Kohle oder einseitig platinirten Metallplatten bestehenden Elektrodenplatten derartig eingesetzt sind, dass ihre freien Enden in den zwischen zwei gegenüberstehenden Leisten liegenden Raum hinemreichen Die Elektrodenplatten, von deuen nur die erste und letzte mit der Stromquelle verbunden sind, werden deshalb in Leisten und nicht direct in die Trogwandung eingesetzt, um zu verhindern dass ein Theil des elektrischen Stromes an dem freistehenden Ende der Elektrode vorbei durch den Elektrolyten direct zur zweitnächsten Elektrode geht und dadurch ein Stromverlust entsteht. Die zu zersetzende Alkalichloridlösung wird durch eine

¹⁾ Amer. (hem. Soc. J. 16, 415-420, - 1) D R.-P. Nr. 76115.

goeignete Fördervorrichtung im Zickzackweg durch den Apparat hindurch geführt. Op.

J. W. Retgers. Ueber die Dimorphie des Natriumchlorats 1). - Von Wyrouboff war behauptet worden, dass die Dimorphie des Natriumchlorats nicht existire, daß das Salz vielmehr, wenn es rein sei, nur in der gewöhnlichen, stabilen, regulären Form krystallisire, und dass das Auftreten einer labilen, doppeltbrechenden Modification auf einen geringen Gehalt (etwa 1 Proc.) des Natriumchlorats an Kaliumchlorat zurückzuführen sei. Verfasser hat daraufhin Natriumchlorat, von dessen Reinheit er sich besonders überzeugt hatte, unter dem Mikroskop untersucht und gefunden, dass auch das völlig reine Präparat die Erscheinungen der Dimorphie zeigt. Jedoch wird die labile, doppeltbrechende Modification, welche aus einer übersättigten Lösung zuerst entsteht, äußerst rasch in die stabile, isotrope Form umgewandelt. Die Bildung der labilen Form ist bedeutend unsicherer, wie beim Kalisalpeter; im Uebrigen aber ist sie der Entstehung der rhomboedrischen Modification dieses Salzes ganz analog. Dafs "Lisungsgenossen", wie Kaliumchlorat, Salpeter u. s. f., die Uebersättigung der Natriumchloratlösung und damit die Bildung der labilen Modification dieses Salzes begünstigen können, erscheint dem Verfasser nicht unmöglich. Darin wurde die Beobachtung von Wyrouboff ihre Erklärung finden. Schliefslich spricht Verfasser Zweifel nicht nur bezuglich der Isomorphie, sondern auch bezüglich der Isodimorphie von Kaliumand Natriumchlorat aus. Eine echte Isomorphie sei zwischen einfachen Kalium- und Natrinmsalzen trotz äufserer Formenähnlichkeit noch niemals nachgewiesen. Weder die Chlorate, noch die Nitrate und Chloride von Kalium und Natrium zeigen eine Neigung sich zu mischen, wenn man sie aus einer gemeinschaftlichen, wässerigen Lösung krystallisiren läfst. Verfasser will die Formübereinstimmung z. B. zwischen dem labilen Kalisalpeter und dem stabilen Natronsalpeter weniger auf die Erscheinungen der Morphotropie zurückgeführt wissen, als dieselbe vielmehr durch den Begriff einer "allgemein bevorzugten Krystallform" erklären. Solche Formen sind z. B. das Rhomboëder mit einem Endkantenwinkel von ungefähr 740 oder das Rhomboëder von ungefähr 90° Polkantenwinkel.

Chemische Fabrik Rhenania. Vorbereitung des Salzes für den Hargeavesprocefs?). — Um die Salzkuchen bei der Sulfatfabrikation nach Hargreaves porös und für die Zersetzung durch

^{&#}x27;) Zeitschr. Kryst. 23, 266-268. - ') D. R.-P Nr. 73611.

die Gase tauglicher zu machen, werden denselben fein vertheite brennbare Stoffe, wie Stein-, Braun-, Holzkoble, Torf, Stroh ob-Sägespäne, beigemengt.

It. E. Chatfield. Methode zur Verwerthung von saude Natriumsulfat 1). — Die der Fabrikation von Salpetersiure erfallenden Rückstände von saurem Natriumsulfat lost man er Wasser und benutzt die Lösung zur Neutralisation von Ammenia aus Gaswasser oder anderen Quellen. Die Losung der Sulfate von Natrium und Ammonium wird entweder auf 76° Tw. angedampft, und das wasserfreie Natriumsulfat wird nusgezegeb oder die Lösung wird nur auf 55 bis 60° Tw. eingedampft und zur Ausscheidung von Glaubersalz abgekühlt. Im ersteren Falle erhält man ein Salzgemisch von 65°, im letzteren ein Gemeschit 77 Proc. Ammonsulfat. Man löst dieses Salzgemisch bis au Sättigung in Wasser und dampft die Lösung ein, wobei ein zemlich reines Ammonsulfat krystallisirt.

R. Loewenherz. Herstellung von festem überschwefelsauren Natron 2). - Gemäß vorhegender Erfindung bildet sich unerschwefelsaures Natron trotz seiner großen Loslichkeit, wenn met in eine concentrirte Natronlauge festes Ammonpersulfat eintegt welches sich in der Natronlauge auflöst und unter Entwickelus. von Ammoniak in Natriumpersulfat umsetzt. Aus der so totstehenden concentrirten Lösung kann das Persulfat mit Leichtigkeit durch Behandeln im Vacuum oder durch theilweises Vadunsten des Wassers bei nicht zu hoher Temperatur oder durch Zusatz von Alkohol auskrystallisiren. An Stelle der concentriste. Natronlange kann auch eine concentrirte Lösung von Natrinacarbonat verwendet werden. Das Persulfat kann auch erhalten werden, wenn man krystallisirte Soda in fester Form mit festem Ammonpersulfat zusammenreibt, wobei sofort ein Brei entsteht unt die genannte Umsetzung eintritt. Das Natriumpersulfat ist us Gegensatz zu dem Kahumsalz in Wasser so leicht löslich wie de-Ammonsalz, im trockenen Zustande sehr bestindig und zersetzt seh beim Glüben unter Zurücklassen von Natriumsulfat. Es oxydist sehr stark und kann mit Vortheil für die Bleicherei, für Titruzwecke und speciell medicinische Zwecke verwendet werden. Op

L Zehnder. Ueber Natriumstickstoff⁴). — Gelegentlich seiner Versuche mit Strahlen elektrischer Kraft⁴) beobischtete Verfasser bei der Herstellung von Entladungsröhren, welche zu

⁴⁾ Engl. Pat. Nr. 19530; Chem. Soc. Ind. J. 13, 735. — ¹J. D. B. P. Nr. 77340 — ³J. Ann. Phys. [N. F.] 52, 56—66. — ⁴J. Daselbst, S. 34 –55

objectiven Darstellung der Hertz'schen Spiegelversuche bestimmt waren, an dem elektrolytisch in die Röhre eingeführten Natrium auffallende Veränderungen. Es bildeten sich nicht in allen Rohren silberglanzende Natriumspiegel, vielmehr zeigten sich in einzelnen derselben rothe, dunkelrothbraune und dunkelblaue Beschlage. Der rothe und wahrscheinlich auch der blaue Beschlag scheinen Natriumovydulverbindungen zu enthalten, welche sich in Wasser zu Natriumhydroxyd auflösen. Auch der dunkelrothbraune Beschlag wird durch Wasser, wenn auch langsamer, gelöst, jedoch unter Gasentwickelung; das entweichende Gas ist Stickstoff. Derselbe Beschlag wird auch durch Erhitzen zersetzt, wobei Stickstoff frei wird und metallisches Natrium überdestillirt. Bei den Versuchen, durch welche Verfasser die Bedingungen zu ermitteln suchte, unter welchen Stickstoff von Natrium absorbirt wird, zeigte es sich zunächst, daß eine solche Absorption beim blossen Erwärmen des Natriums in einer Stickstoffatmosphäre nicht eintritt. Dagegen ging aus denselben unzweifelhaft hervor. daß bei der Glimmentladung in Stickstoff solcher vom Natrium aufgenommen werden kann, vermuthlich unter Bildung einer chemischen Verbindung (NNa.?), sobald metallisches Natrium auf die Kathode gelangt. Diese Verbindung selbst schlägt sich aber nicht auf der Kathode, sondern vielmehr in der Nähe der Anode auf die Glaswandungen nieder und bildet dort einen mehr oder weniger dunklen rothbraunen Beschlag. Oh Spuren von Verunreinigungen des Gasinhaltes der Versuchsröhren auf die Stickstoffaufnahme durch das Natrium einen wesentlichen Einfluß haben, konnte nicht endgültig entschieden werden. Im Uehrigen scheinen es wesentlich die Vorgange an den Kathoden zu sein. welche die in evacuirten Räumen unter dem Einflufs des elektrischen Stromes beobachteten chemischen Wirkungen hervorrufen. Ky.

W. Cossar Mackenzie. Natriumnitrat in Aegypten). — Die Eingeborenen in Oberägypten verwenden einen natürlichen Dünger, welchen sie von den Hügeln an beiden Serten des Flusses gewinnen. Derselbe besteht aus einem Thon, welcher 2,5 bis 18,5 Proc. Natriumnitrat enthält und sich namentlich in der tiegend um Luxor am Fuße von Kalksteinfelsen in umfangreichen Ablagerungen findet. Verfasser hat das Vorkommen aus eigener Anschauung kennen gelernt und beschreibt dasselbe eingehend. Die Lager sind durch beträchtliche Entfernungen von einander getrennt und liegen in der Wüste. Die Schwierigkeiten

¹⁾ Chem. Soc Ind. J. 13, 611-613.

und die Kosten des Transportes lassen es trotz der Machtigket der Lager als aussichtslos erscheinen, daß der ägyptische Sapeter auf dem europäischen Markte concurrenzfalug ist. Der jährliche Verbrauch im Ursprungslande wurde von anderer Seitanf 500 000 Tonnen, vom Verfasser etwa auf die Hälfte geschatz Außer Salneter enthält der Thon etwa 3 Proc. Wasser, by to 1.72 Proc. Phosphorsiure, ferner Gyps, Calcium- und Magnesiumcarbonat, schliefslich Kochsalz und andere in Wasser losliche Substanzen. An den rissigen und geborstenen Stellen war der Feloz. mit Salzausblühungen bedeckt, welche aus 65 Proc. Salpeter und 35 Proc. Kochsalz bestanden, während frische Bruchstellen detartige Krystalle nicht erkennen liefsen. Verfasser halt es mehfür wahrscheinlich, daß der Salpeter aus den Abfallen von alter Niederlassungen stammt und von dem Thon absorbirt wurde, veimehr ist er der Meinung, dass Klüste und Hohlräume in det Kalksteinklippen dazu dienten, Thon und organische Substanwelche vom Flusse bei Hochwasser angeschwemmt wurden, aufzunehmen. Nachdem das Wasser dann wieder zurückgetreten war, vollzog sich die Umwandlung der organischen Substanz unter Bildung von Salneter, wesentlich unter dem Einflus des warmen Klimas und der Gegenwart von Calciumcarbonat, so dass der Salpeter dort eutstand, wo er jetzt gefunden wird.

Angelo Angeli. Ueber ein neues explosives Gemisch 1). -Eine Mischung von Salpeter, Potasche und Schwefel schmitt zunächst beim Erwärmen, um sich sodann mit lebhafter Verpuffung zu zersetzen; man nimmt an, daß ein in erster Lucgebildetes Schwefelkalium dabei durch das Nitrat oxydirt wird. wahrend Stickstoff und Kohlensäure entweichen. Achnlich wirken Kaliumnitrat und Natriumhypophosphit auf einander. Verfasser hat beobachtet, daß die Nitrate auch durch Nitrite ersetzt werden können, ja dafs letztere in emigen Fällen eine stärkere Wirkung zeigen. Beispielsweise giebt Natriumsulfocyanat mit Kaliummtrit Explosion, mit Nitrat dagegen nur eine rasche Verbrennung. Da sich nachweisen läfst, daß bei der Schmelzung, welche den Explosionen voraufgeht, stets Nitrit aus dem Nitrat gebildet wird. während eine solche Reduction bei Gegenwart schwacher reducircuder Körper, wie es das Natriumsulfocyanat ist, nicht eintritt. so nimmt Verfasser an, dafs die Gegenwart von Nitrit Bedingung der explosiven Zersetzung der beschriebenen Gennsche ist. Da

⁹ Gazz, chim. ital. 24. II, 52-58.; Accad, dei Lincei Rend [5] 3. 1. 510-514.

aber die Warmeentwickelung der Nitritmischungen kleiner als die der Nitratmischungen ist (521 cal. gegen 582 cal.), so ist die großere Wirkung bei ersteren auf den rascheren Verlauf der Zersetzung zu schieben. In dieser Hinsicht ist bemerkenswerth, dass sich die Explosion der Nitritgemische auch durch die von Knallquecksilber erzeugte Explosionswelle erzielen läfst und daß sie in diesem Falle viermal stärker wird, als die durch Erwärmen hervorgerufene. Verfasser ist nicht überzeugt, daß die durch Knallpraparate erzeugte Zersetzung chemisch identisch ist mit der Verpuffung auf heißen Metallscheiben und verspricht sich weitere Außehlüsse von vergleichenden Studien mit Explosionswellen an Nitrat- und Nitritmischungen.

Theodor Salzer. Ueber Natriumpyrophosphate 1). - Zur Darstellung von Trinatriumpyrophosphat, Na, HP, O., werden 10 g krystallisirtes saures und 13,5 g neutrales Natriumpyrophosphat in 50 ccm Wasser gelöst und die Lösung auf dem Wasserbade eingedampft. Von dem sich in Krystallkrusten abscheidenden Salze wird die Mutterlauge noch warm abgegossen. Das so erhaltene Truatriumpyrophosphat, Na₃HP₂O₂ + H₂O₂ ist klein krystallinisch, in Wasser leicht löslich, von neutraler Reaction gegen Lackmus, verliert beim Erhitzen auf 170 bis 190° sem Krystallwasser und bei weiterem Erhitzen auf etwa 300° nochmals 3.4 Proc. seines Gewichtes. Durch Silbernitrat wird aus der Lösung des ursprünglichen Salzes neutrales Silberpyrophosphat, Ag. P. O., gefallt. Das von dem Krystallwasser befreite Trinatriumpyrophosphat nimmt dieses beim Liegen an der Luft wieder auf. Wird bei der Darstellung dieses Salzes ein kleiner L'eherschufs des sauren Pyrophosphats angewandt und die Lösung bei gelinder Wirme verdunstet, so entsteht ein wasserreicheres Salz, Na. HP.O. - 7 H₂O(?), leicht verwitternde Prismen von neutraler Reaction. Dieselben konnten nicht in hinreichender Menge rein erhalten werden; es ist daher möglich, daß der Wassergehalt ein noch höherer ist. Nach den Versuchen des Verfassers ist es wahrschemlich, dass auch em Mononatriumpyrophosphat, Na II, 1, 0, besteht; dasselbe konnte jedoch bisher noch nicht isolirt werden-In dem Erhitzungsproducte des Trinatriumpyrophosphats hoffte Verfasser das tetraphosphorsaure Natrium von Fleitmann und Henneberg²) wiederzufinden, das nach der Gleichung 2 Na HP₂O₂ — H₂O ⊥ Na₆ P₄O₁₈ enstanden sein konnte. Die Versuche ergaben

³) Arch. Pharm. 232, 365-375. Kraut's Handb., 6, Auth. 1 [2], 121.

y) Ann Chen. 65, 304; Gmelin-

indefs, dafs sich je nach der Art des Erhitzens verschiedene Producte, unter diesen Natriummetaphosphat, bilden. Das Gleerist der Fall, wenn das Trinatriumphosphat geschmolzen wird, eintsteht ein complicirtes Salzgemenge, aus welchem einzehe Bestandtheile noch nicht gewonnen werden konnten. Diese bei suche sprechen gegen die Existenz des tetraphosphorsauren Natrium von Fleitmann und Henneberg. Auch die Angaben jeder Forscher über das von ihnen dargestellte Salz, welche Verhöser eingehend bespricht, machen es wahrscheinlich, dafs sie keneinheitliche Verbindung unter Händen hatten. Dagegen schwidie von Uelsmann in nach der Gleichung Na, P_2 $O_7 \rightarrow 2$ NaPQ $\rightarrow Na_6 P_4 O_{18}$ gewonnene Verbindung ein einheitliches Salz darmstellen.

Georg Lunge. Handbuch der Sodaindustrie und ihr: Nebenzweige. Zweite vollkommen umgearbeitete Auflage. Zweiter Band: Sulfat, Salzsäure, Leblaneverfahren. (Zugleich achte lacierung der neuen Folge des Handbuches der chemischen Teelmologie, von P. A. Bolley und K. Birnbaum, jetzt herausgegebe. von C. Engler.) Mit 300 eingedruckten Holzstichen. XII u. 804 5 Braunschweig, Friedr. Vieweg u. Sohn, 1894. Preis 30 M. - Die schnelle Entwickelung und hohe Blüthe der deutschen chemischen Industrie wird mit Recht darauf zurückgeführt, dass sich de technischen Chemiker in ihren Untersuchungen nicht auf das beschränkten, was unmittelbaren praktischen Nutzen versprach. sondern alle in das Gebiet fallenden Fragen nicht nur mit renwissenschaftlichen Methoden, sondern auch mit rein wissenschaftlichem Interesse prüften. Das gilt nicht nur für die organische es gilt auch für die anorganische chemische Industrie. La Muster dieser wissenschaftlichen und eben deshalb auch hochst praktischen Art der Behandlung technischer Processe ist das vorliegende Buch, das auch in dem eigentlichen Hermath-lande der Sodamdustrie selbst, in England, langst ein standard work geworden ist. Es konnte scheinen, als ob gerade von dem Inhalt dieses Bandes Manches in einer nicht sehr fernen Zeit an praktischem Interesse verlieren wird, weil das Leblangverfahren door das Ammoniaksodaverfahren und die Elektrolyse hart bedraugt wird. Noch aber ist dieses Verfahren technisch sehr wichtig und die Fabrikation des Sulfats und der Salzsäure wird noch von keinem anderen Verfahren bedroht. Auch wenn das Leblasverfahren ganz verschwinden sollte, werden die in ihm au-

¹⁾ Ann. Chem. 118, 99.

gebildeten Operationen, z. B. die Auslangung nach Shanks, typisch bleiben und hohe Bedeutung in anderen Zweigen der chemischen Industrie behalten. Bis sich einschneidendere Aenderungen in der Sodaindustrie vollzogen haben werden, wird das Werk längst eine neue Auflage erfahren haben, da es für jeden, der sich lehrend oder ausübend mit technischer Chemie beschäftigt, unentbehrlich ist.

H. Schreib. Betriebsführung und Materialienverbrauch der Ammoniaksodafabrikation 1). - Verfasser hat früher 2) die technische Ausführung des Ammoniaksodaprocesses und die hierzu verwendeten Apparate ausführlich beschrieben. In der vorbegenden Arbeit geht er auf die Betriebsresultate der einzelnen Processe der Ammoniaksodafabrikation häher ein und vergleicht den thatsächlichen Verbrauch an Materialien mit den sich theoretisch berechnenden Mengen, um hiernach festzustellen, inwieweit eine Vervollkommnung des Processes theoretisch noch möglich erscheint. Beim Kalkbrennen berechnet sich der Verbrauch an Brennstoff für 100 kg Kalk mit etwa 92 bis 96 Proc. CaO auf 12 bis 13 kg Koks, wahrend in der Praxis ungefahr 15 kg verbraucht werden, so daß hierin an eine Vervollkommnung kaum noch gedacht werden kann. Eine Ersparnifs an Brennmaterial beim Kalkbrennen ist überdies nur von mittelbarer Bedeutung, insofern der Gehalt der Kalkofengase an Kohlensaure steigt, je weniger Brennmaterial gebraucht wird, da das aus dem Kalkstein entweichende Kohlensäureanhydrid durch die Heizgase entsprechend weniger verdüngt wird. Bei dem folgenden Processe, dem Einleiten der Kohlensaure in die ammouiakalischen Chlornatriumlaugen, dem sogenannten Carbonisiren, beschreibt Verfasser die dazu gebräuchlichen Apparate, die Colonnenapparate und die "Gefäße", und hält eine Combination beider Apparate derart, dass in der Colonne die zutliefsende, ammoniakalische Soole bis zur völligen Ueberführung des Ammoniaks in Carbonat mit Kohlensüure gesüttigt wird, in den Gefafsen dagegen die Umwandlung in Ammoniumbicarbonat und damit die Fällung des Natriumbicarbonats vor sich geht, für die rationellste. Bei der Destillation des Ammoniaks kommt es wesentlich darauf an, dass bei der Fällung des Bicarbonats möglichst wenig Mutterlauge entsteht. Um so weniger Wärme wird bei der Destillation verbraucht, und um so kleiner können die Destillationsapparate sein. Ersparnisse gegenüber dem jetzigen Verfahren lassen sich erzielen

¹) Chemikerzeit. 18, 1947—1952. — ⁴) Vgl. JB. f. 1890, S. 2683.

durch Einführung von trockenem Kalk in die Destillirappasse und durch die Benutzung des Vacunms beim Destilliren. Ben Calciniren kommt es darauf an, dass das Bicarbonat möglichst trocken ist. Die folgende Zusammenstellung erlaubt einen Vergleich zwischen den für die einzelnen Processe theoretisch errechneten und den in der Praxis erreichten Zahlen:

								Ber	rechnet	Pears
kg	Koks					for	100 kg	Kalkstein	6,5	-
84	Kalkstein			+ +		fur	100 kg	Soda	120	170
79	Kalk					79	19		60	56
11	Salz'					17	79	19	170	1501
	Kohlen							ri	50	100
P	Ammoniumsi	alfat				77	19	19	0,75	0.75
cbm	Kalkolengas					27	t-a	9	90	140
27	ammoniakali	sche	Soole			77	**	79	0,62	सन्त
70	abianfende l	indla	ugen :	Bus C	ler L	eatil	lation		1,20	1.70
Pfer	desturken								0,7	1.1

Verfasser ist der Meinung, daß sich bei guter Einrichtung and sorgfaltiger Führung des Betriebes die zum Theil bedeutenden Differenzen zwischen den berechneten und den praktisch erreichten Zahlen noch werden vermindern lassen. Ueber die übrigen technischen Einzelheiten, sowie über die Verarbeitung der Rückstände und die Lage der Ammoniaksodaindustrie ist das Original nachzusehen.

G. Lunge und Farnham Maxwell Lyte. Darstellung van Aetzalkali, Salpetersäure und Eisenoxyd 1). — Ueber ein erhitus inniges Gemisch aus Alkalinitrat und überschüssigem Eisenoxyd (z. B. in Gestalt von Purple Ore) wird ein Gemisch von erhitzigt Luft und Dampf geleitet. Das Eisenoxyd wird in einer solchen Menge angewendet, daß die sich ergebende Masso bei der Reactionstemperatur nicht schmilzt, sondern fest und poros bleibt und somit leicht vom Gasgemisch durchdrungen werden kann Es bildet sich Alkaliferrit, das durch Erhitzen mit Wasser in kaustisches Alkali und fein vertheiltes, als Farbe oder für Politzwecke verwendbares Eisenoxyd zerlegt wird, ferner salpetersäure umgewandelt werden konnen.

G. Lunge und Cecil Henry Maxwell Lyte. Darstellung on Aetzalkalien und basischen Bleisalzen²). — Bleinitrat, durch Oxdation von rohem Blei und Losen in Salpetersäure gewonnen.

⁴j. D. R.-P. Nr. 74487. — ⁴j. D. R.-P. Nr. 74534.

wird mit einem Alkalisalz (z. B. Na₂CO₃ oder NaCl) in Gegenwart freien Alkalis gefällt und das neben dem basischen Bleisalz (z. B. basischem Bleicarbonat) gebildete Alkalinitrat dadurch in Aetzalkali und Salpetersiure zerlegt, daß es nach Maßgabe des l'atentes Nr. 74487¹) mit überschüssigem Eisenoxyd vermischt der Einwirkung eines erhitzten Gemisches von Luft und Dampf ausgesetzt und darauf mit heißem Wasser behandelt wird.

1. Pb(NO₁₎, + 2 NaOH + 2 Na, CO₃ - PbCO₃, Pb(OH), + 6 Na NO₃

2. $6 \text{ NaNO}_3 + 3 \text{ Fe}_7 O_7 + 3 \text{ H}_7 O_7 - 3 \text{ Na}_7 O_7 \text{ Fe}_7 O_7 + 6 \text{ HNO}_3$

3. 3 Na₂U, Fe₂U, + 3 H₂U = 6 Na(OH) + Fc₂U,

Das Eisenoxyd wird zur Zerlegung einer neuen Menge Alkalinitrat verwendet, ebenso die Salpetersäure zum Auflösen einer neuen Menge Bleioxyd.

Op.

C. F. Claus. Verfahren zur Herstellung von Sulfaten, Aluminaten und Carbonaten des Kaliums und Natriums und zur Gewinnung von Salzsäure und Schwefel*). - Das Alkalichlorid wird mit Thonerdehydrat gemischt und zu Kugeln, Ziegeln etc. geformt in ringofenähnlich arbeitenden Oefen der Einwirkung emes aus Luft, schwefliger Säure und Wasserdampf bestehendem Gestermische ausgesetzt. Es bildet sich Sulfat, während Salzsauregas entweicht. Die Temperatur muß so regulirt werden, daß sie zur Bildung von Thonerdesulfat zu hoch, dagegen zur Austreibung des Hydratwassers aus dem Thonerdehydrat zu niedrig ist. Die Leberführung des so erhaltenen, aus Sulfat und Thonerdehydrat bestehenden Gemisches in Alkalialuminat geschieht in einer zweiten Genreihe unter der Einwirkung heißer reducirender Gase (Kohlenoxyd, Wasserstoff, Generatorgas etc.); es entweicht Schwefelwasserstoffgas, das auf Schwefel verarbeitet werden kann. Wird durch die Reduction des Sulfats mehr die Bildung von Sulfid, als diejenige von Aluminat beabsichtigt, so ist die zu Anfang des Processes dem Chlorid zuzumischende Thonerdehydratmenge so gering zu bemessen, dass sie gerade ausreicht, das Erweichen oder Schmelzen der Reactionsmasse zu verhaudern. Das erhaltene Alkahaluminat oder Gemisch von Alkalialuminat und Alkalisultid wird mit kochend heifsem Wasser ausgelangt und die heifse concentrirte Lösung in bekannter Weise durch Kohlensäure zersetzt. Op.

F. v. Hardtmuth und L. Benze. Darstellung von Alkalicarbonaten 3). — Die Halogenalkahen sollen mittelst Kohlenoxyd bei Anwesenheit von Kohlensäure behufs Gewinnung von Alkali-

¹⁾ Vorstehendes Referat. — 2) D. R.-P. Nr. 72642, — 3) D. R.-P. Nr. 74937.

carbonaten in folgender Weise zersetzt werden. In einem aut Holzkohle oder Anthracit beschickten Generator, in welcher zwecks Verbrennung Sauerstoff eingeleitet wird, wird das aut diesen Brennstoffen gemischte Halogenalkali nachgefüllt. Dasselbgelangt nach und nach in die Reductionszone des Generators, a welcher Kohlensäure und Kohlenoxyd gleichzeitig vorhanden saul und soll sich hier gemäß folgender Gleichung zersetzen: $2NaCl + CO_2 + 2CO = Na_2CO_3 + COCl_2 + C$. Durch Auslaugen des Aschenrückstandes wird das Alkalicarbonat gewonnen.

F. v. Hardtmuth und L. Benze. Darstellung von Aetalkalien 1). — Das Alkali soll aus Halogenalkali durch Einwirk oz von Kohlenoxyd in der Hitze gebildet werden. Um das Alkalin dem Maße seines Entstehens zu binden, damit keine flüchbildung der Halogenverbindung stattfindet, wird gemaß vorliegender Erfindung dem zu zersetzenden Halogenalkali ein reichtydratwasser in der Hitze schwer abgebendes Metalloxydholee wie Thonerde oder Kalkhydrat zugemischt. Das Kohlenoxyd roß das Halogen an sich und das Alkali verbleibt an das Metalloxe gebunden im Glühsrückstande:

 $2 \text{ NaCl} + \text{Ca}(OH)_t + \text{CO} = \text{Ca}(O\text{Na})_t + \text{COCl}_t + 2 \text{ H}$ oder $6 \text{ NaCl} + \text{Al}_t(OH)_0 + 3 \text{ CO} = \text{Al}_t(O\text{Na})_0 + 3 \text{COCl}_t + 3 \text{ H}_t$

Der Glührückstand wird in bekannter Weise (Behandeln we Wasser eventuell unter Emleiten von Kohlensäure) weiter verarbeitet.

F. v. Hardtmuth und L. Benze. Darstellung von Aetralkalien [Zusatzpatent zu Nr. 74976]²). — An Stelle der a Hauptpatente genannten Zuschläge bei der Zersetzung un Halogenalkalien vermittelst Kohlenoxydgases können dem Halogenalkalimetall auch Metalle (z. B. Kupfer) zugeschlagen werden. Oder es kann ein Gemisch von Halogenalkalimetall, Melalloxyi und Kohle direct erhitzt werden. Im letzteren Falle braucht menicht besonders Kohlenoxydgas einzuleiten, da dieses im Verlaute der Operation gebildet wird. Durch Auslaugen des Gluhrackstandes, der eine Natriumlegirung enthalten soll, erhält man Alkali und wieder zu verwendendes Metall. Eine weitere Ausführungsform des Hauptverfahrens besteht in der Verwendung um Generator- oder Wassergas an Stelle des Kohlenoxydgases. Op

Felix Oettel. Zur Elektrolyse der Alkalichloride 3). -- Nourrisson hat für die Zersetzungsspannung von Chlornatrium 2,02 Volt

¹) D. R.-P. Nr. 74976. — *) D. R. P. Nr. 75272. — *) Chemikerzeit is 69 70.

berechnet und experimentell 2,00 Volt gefunden. Verfasser weist nach, dass die Rechnung von Nourrisson nicht richtig ist, und daß sich für die Zersetzungsspannung auf Grund der thermochemischen Vorgänge bei der Elektrolyse einer wässerigen Chlornatriumlösung der Werth 2.30 Volt ergiebt. Bei wiederholten Messungen bei Kochsalzelektrolysen unter Benutzung von Schwarzblech und Retortenkohle als Elektroden und einer Thonzelie als Membran mittelst eines Siemens'schen Torsionsgalvanometers hat Verfasser die Zersetzungsspannung zu 2,25 bis 2,28 Volt gefunden. Vermuthlich hat Nourrisson zur Messung ein Instrument mit verhältnifsmälsig geringem Widerstande benutzt, womit bekanntlich leicht zu niedrige Spannungswerthe erhalten werden. Im Vebrigen wurde die Angabe von Nourrisson bestätigt, daß die Zersetzungsspannungen von Chlorkalium und Chlornatrium gleich sind. Die Bildung von unterchlorig - und chlorsaurem Salz bei der Elektrolyse der Alkalichloride ist keine primäre Wirkung des Stromes, sondern kommt erst durch Einwirkung des Chlors auf das Aetzkali zu Stande. Das entstehende unterchlorigsaure Salz wird im Kathodenraume wieder zu Alkalichlorid reducirt, während es im Anodenraume theils zu chlorsaurem Salz oxydirt wird, theils der elektrolytischen Zersetzung anheimfallt, in Folge deren an der Anode noch unterchlorige Säure und Sauerstoff auftreten. Aus der gleichen Zersetzung des Alkalichlorats folgt überdies noch die Bildung von Chlorsäure und Sauerstoff an der Anode. Die Menge der entstehenden Sauerstoffverbindungen des Chlors hängt von der Geschwindigkeit ab, mit welcher Anoden- und Kathodenflüssigkeit durch die trennende Membran diffundiren. Aus diesem Grunde nimmt die Menge an Hypochlorit mit steigender Alkalität der Kathodenflüssigkeit und mit steigender Durchlässigkeit der Membran zu. Das Auftreten von Sauerstoff an der Anode erklärt sich nicht nur durch die Elektrolyse von entstandenem Hypochlorit und Chlorat. Vielmehr wird auch das primär entstandene Aetzalkali durch den Strom wieder zerlegt in Alkalimetall, Wasserstoff und Sauerstoff. Das Metall bildet mit Wasser wieder sofort Aetzalkali zurück, so dass diese Wirkung des Stromes auf eine Wasserzersetzung hinausläuft. Diese Zersetzung des Actzalkalis wird begünstigt durch die beiden Umstände, daß bei gleicher Concentration das Leitungsvermögen der Alkalihydroxyde größer als das der -chloride ist, und daß ihre Zersetzungsspannung um 0,8 Volt niedriger liegt. Der auf die Wasserzersetzung entfallende Antheil des Stromes geht für den seigentlichen Zweck verloren; daher sinkt die Stromausbaute in

gleichem Maße, als der Gehalt des Chlors an Sauerstoff zummmt Bei der Elektrolyse von Chlorcalcium und Chlormagnestum ps das Chlor sauerstofffrei, da die an der Kathode abgeschiedere schwer- oder unloslichen Hydroxyde sich an der Stromletting nicht betheiligen.

Cl. Th. Vautin. Herstellung von kaustischem Alkalin. Ein Alkalisalz wird in geschmolzenem Zustande über einem al-Kathode dienenden, von einem Flammenofenherd aufgenommere Blei- oder Zinnbad der Elektrolyse unterworfen. Die herdurd gebildete und nach einem mit dem Flammenofenheid communi cirenden Hulfskessel überfliefsende Legirung des Alkalımetalls mit dem Blei bezw. Zinn wird mit Wasserdampf behandelt betat-Abscheidung des Alkalimetalls als Hydrat. Die Alkalimetalllegirung kann in abgeänderter Weise auch von Zeit zu Zeit auf dem Flammenotenherd in ein Wasserbad abgelassen werden, u. dem zugleich das verbrauchte Blei bezw. Zinn aus einem besogderen, mit dem Herde in Verbindung stehenden Kessel wieder ersetzt wird. Die als Anoden dienenden Kohlenstäbe sind au. Schutze gegen die Einwirkung der oberhalb der Salzschicht maziehenden Rostflamme und behufs Ableitung der entwickelter Gase von Behältern aus fenerfestem Thon umgehen.

Cl. Vautin. Die Elektrolyse von geschmolzenen Salzen 1 -Verfasser, der sich früher die Anwendung drebbarer, von meht leitenden Netzen eingeschlossenen Quecksilberkathoden für die Elektrolyse von Kochsalzlösungen hat patentiren lassen, hot diesen Process jetzt für wenig vortheilhaft zur Darstellung der Soda. Als Hauptschwierigkeiten hebt Verfasser die Große der nothigen Anlage, die geringe Leitfähigkeit der Lösungen, sort die rasche Zerstörung der als Anode verwandten Kohle bereit Die Elektrolyse des geschmolzenen Kochsalzes dagegen ist wit geeigneter zur Darstellung von Soda, da unter Anderem die betfähigkeit der Schmelze großer ist. Als Anode verwendet Verlasse besonders hergestellte Kohlenstäbe und als Kathode empfiell et die Auwendung von geschmolzenem Blei, das bis zu 20 Pre-Natrium aufzunehmen vermag. Hierfür giebt Verfasser au der Hand vieler erläuternder Figuren ausführliche Vorschriften. Zu Gewinnung von Natronlauge behandelt man die Natrumbles legirung mit Wasserdampf. Schmilzt man die Legirung unter einer Schicht von Actzuatron, so erhält man nach dem Verfasser gemäß der Gleichung NaOII + Na = Na, O + H Natriumovil.

¹⁾ D. R.-P. Nr. 78001. - 3) Chem. Soc. Ind. J. 13, 448-453.

durch dessen Oxydation Natriumsuperoxyd gewonnen werden kann. Aus der Schmelze kann ferner durch geeignete Vorrichtungen auch metallisches Natrium herausdestillirt werden.

II. Y. Castner. Verbesserte Methode und Apparate für elektrische Zersetzung von Alkalisalzen 1). — Zwischen Anoden- und Kathodenraum bringt man eine mechanisch bewegte Schicht von Quecksilber oder einem anderen verflüssigten Metall oder einer Legirung, so dass die Flüssigkeiten vollkommen von einander getrenat sind. Der Strom geht von der Anode zur Kathode durch das flüssige Metall, an dessen der Anode zugekehrten Seite wird das Kation (Natrium) ausgeschieden, an der anderen durch den Strom in Lösung gebracht und an der Kathode wieder ausgeschieden resp. in das Hydroxyd verwandelt. Hierdurch wird die Polarisation verringert und die Möglichkeit gegeben, starke Stromdichten anzuwenden. Verwendet man im Kathodenraume zu Anfang nur Wasser, so bildet sich dort eine behebig starke Lösung von reinem Aetznatron. Es ist zweckmäßig, in dem Quecksilber zu Beginn etwas Natrium aufzulosen.

C. Kellner. Verfahren zur Verminderung der bei gewissen elektrolytischen Processen erforderlichen Energie*). - Das den Gegenstand der Erfindung bildende Verfahren bezweckt die rationelle Ausnutzung der bei gewissen elektrolytischen Verfahren secundar auftretenden Energie bezw. der hierbei frei werdenden Bildungswärme, und zwar für das elektrolytische Verfahren selbst. so daß hierdurch die sonst zur Durchführung desselben nothwendige elektrische Energie, welche von irgend einer Stromquelle gehefert werden muls, wesentlich verringert wird. Dies wird erreicht durch Anordnung einer Kathode aus Quecksilber in der Zersetzungszelle in der Weise, daß dieses Quecksilber zugleich als Anode in einer besonderen, an die Zersetzungszelle angrenzenden Kammer (Bildungszelle), in welcher das Quecksilber behufs Abgabe des aufgenommenen Kations (z. B. Natrium) mit Wasser oder einer anderen Flüssigkeit in Berührung kommt, mit einer dritten Elektrode geschaltet wird. Der gesammte Apparat besitzt somit drei Elektroden, von denen die durch das Quecksilber gebildete eine doppelte Rolle spielt, nämlich als Kathode für den Zersetzugsraum und als Anode für den Bildungsraum. Die durch den Vebergang des Kations in die Löseflüssigkeit frei werdende Wärme setzt sich in Elektricität um und wird für den elektrolytischen Hauptprocess selbst nutzbar gemacht.

¹⁾ Engl. Pat. Nr. 16 046; Chem. Soc. Ind. J. 12, 768. — 2) D. R.-P. Nr. 73 224.

- J. Hargreaves und T. Bird. Verbesserungen in der Datstellung von Alkali¹). Eine Kochsalzlösung befindet sich in dem von einem Diaphragma umgebenen Anodenraume, währeid die aus Eisendrahtnetz oder gelochtem Eisenblech bereitete Kathode dem Diaphragma eng anliegt, ohne von dem Elektrolyten umgeben zu sein. Das an der Kathode entstehende Aetznator wird durch einen Wasserstrahl beständig abgespritzt und sammelt sich in einem von dem Diaphragma entfernten Raume; diese Lösung entliält nur so viel Chlornatrium, als durch Dialyse aus dem Anodenraume nach außen gedrungen ist.
- J. Hargreaves und T. Bird. Verbesserungen in der Darstellung von Alkali und in Apparaten dafür, die auch allgemen für die Elektrolyse verwendbar sind?). Während der Elektrolyse einer Lösung von Natrumchlorid wird an die äufsere Seite der als Diaphragma dienenden, aus Eisendrahtnetz bestehenden Kathode (Engl. Pat. Nr. 18871) ein Gemisch von Luft und Wasserdampf oder ein Gemisch von Kohlensäure und Wasserdampf oder ein Gemisch von Kohlensäure und Wasserdampf oder einer Läuft verhütung der Polarisation werden Metalloxyde oder katalytische Substanzen, wie Platin, mit Sauerstoff oder einer oxydirenden Substanz an die Kathode gebracht.
- T. Parker und A. E. Robinson. Verwendung der Chlondvon Natrium und Kalium zur Gewinnung nützlicher Producte. Das bei der Elektrolyse von Chlornatrium (oder Chlorkaliumentstehende Actznatron (Actzkali) soll dadurch der weiteren Enwirkung der Elektrolyse entzogen werden, daß man in den Kathodenraum Fettsäuren bringt, welche das Alkali aufnehmen und als Seife an die Oberfläche der Flüssigkeit führen, von woßleicht entfernt werden kann. Die Seife wird entweder für sich verwendet oder sie wird durch Behandlung mit Kohlensaure Elektrolyse zurückzeht.
- F. H. Gossage und J. Williamson. Verbesserung in der Darstellung von Natriumdicarbonat und von Soda 1). Man stellt durch Erhitzen von Natriumsulfat mit Sodarückständen und Koble Natriumsulfat her und leitet in eine Lösung desselben von 1.15 bis 1,20 Dichte Kohlensaure. Zuerst scheiden sich Kieselsaure. Thonerde und Eisenhydroxyd aus; sobald Natriumdicarbonat sich auszuscheiden aufängt, unterbricht man die Einleitung der Kohlensaure.

¹) Engl. Pat. Nr. 18871; Chem. Soc. Ind. J. 13, 250. — ^a) Engl. Pat. Nr. 5197, Chem. Soc. Ind. J. 13, 528 — ^a) Engl. Pat. Nr. 4920; Chem. Soc. Ind. J. 13, 250. — ^a) Engl. Pat. Nr. 22523; Chem. Soc. Ind. J. 12, 1030

säure, entfernt den Niederschlag durch Filtration und leitet in das Filtrat von Neuem Kohlensäure, wobei sich Schwefelwasserstoff entwickelt und Natriumdicarbonat von krystallener Structur ausscheidet. Sobald nur noch 3 bis 4 Proc. Natron in der Lösung vorhanden sind, ist die Grenze der Reaction erreicht; man unterbricht die Einleitung und benutzt die vom Dicarbonat getrennte Flüssigkeit zur Auflösung frischen Sulfides. Der Process wird am besten bei 80 bis 90° F. ausgeführt. Das Dicarbonat wird mit Wasser gewaschen und durch Calcinirung in Soda übergeführt. Aus dem Schwefelwasserstoff wird Schwefel gewonnen. Op.

J. A. Reich. Herstellung von Alkalisilicat¹). — Kieselfluoralkali, aus einem Alkalisalz mittelst Kieselflufssäure hergestellt, wird mit Kieselsäure (vortheilhaft mit geglühtem Quarzsand) in einer Retorte von feuerfestem Thon heftig geglüht. Die Einwirkung vollzieht sich in zwei Phasen:

Das entweichende Fluorsilicium kann durch Einleiten in Wasser in Kieselfluorwasserstoffsäure und Kieselsäure umgewandelt werden. Das Alkalisilicat dient eventuell zur Herstellung von kohlensaurem Alkali.

J. A. Reich. Herstellung von Alkalisilicat [Zusatzpatent]²).

— An Stelle von Kieselfluoralkali im Hauptpatente wird nach vorliegendem Verfahren Fluoralkali oder Borrluoralkali mit Kieselsäure geglüht. Analog wie im Hauptverfahren verläuft auch die Umsetzung in zwei Phasen: 1. Für Borrluoralkali:

$$\begin{array}{l} 4\ Na\ BFl_4\ +\ 3\ Si\ O_9\ =\ 2\ Na_9Fl_7Si\ O_9\ +\ Si\ O_9\ +\ 4\ BFl_4 \\ 2\ Na_9Fl_9Si\ O_9\ +\ Si\ Fl_9\ =\ 2\ Na_9Si\ O_9\ +\ Si\ Fl_9. \end{array}$$

2. Für Fluoralkali:

$$4 \text{ NaFl} + 3 \text{ SiO}_{t} = 2 \text{ Na}_{t} \text{Fl}_{t} \text{SiO}_{t} + \text{SiO}_{t}$$

 $2 \text{ Na}_{t} \text{Fl}_{t} \text{SiO}_{t} + \text{SiO}_{t} = 2 \text{ Na}_{t} \text{SiO}_{t} + \text{SiFl}_{t}$

Die entweichenden Gase, Siliciumfluorid und Borfluorid, werden in Wasser geleitet. Op.

G. Geisenheimer. Ueber eine Verwendung des Natriumsilicats³). — Verfasser bespricht die Vorzüge und Nachtheile, welche die einzelnen im Gebrauch befindlichen chemischen Präparate beim Waschen und Bleichen von Leinwand mit sich bringen, ebenso den Einfluß des Kalk- und Magnesiagehaltes des Wassers auf die Wäsche. Zur Vermeidung der erwähnten Uebelstände

¹) D. R.-P. Nr. 73641. — ²) D. R.-P. Nr. 73949. — ³) Compt. rend. 118, 192-194.

empfiehlt er, dem Wasser ein lösliches Silicat zuzufügen, welchdurch Zusatz von 10 bis 20 Proc. wasserfreier Soda zu einer zesättigten Lösung des Silicats Na₂O. 2 SiO₂ leicht herzustellen et

Kalium.

Wilmot Holt und W. Edgar Sims, Oxydation der Alkanmetalle 1). - Oxydationsproducte des Kaliums. Das zu den Vetsuchen verwendete Kalium war bis auf einen geringen Gehalt at Kieselsäure rein. Der Schmelzpunkt wird von Regnault bei 55° und von Bunsen bei 62° angegeben. Verfasser fanden, dals das Metall bei 54,5° weich, bei 60,5° brüchig und bei 62,5° vollg geschmolzen ist. Eine besondere, bisher nicht beschriebene Eigenthümlichkeit des Metalls besteht darin, daß es sich bei gehaben Druck an der dem Druck ausgesetzten Stelle bei gewöhnlicher Temperatur verflüssigt und entzundet. Von anhaftendem Stemol und Oxyd wurde es in der Art gereinigt, daß es in einer al zwei Stellen ausgezogenen Glasröhre zunächst in einem Stickstoff. strom erhitzt wurde, bis alle Kohlenwasserstoffe entwichen waren Die mittlere ausgezogene Stelle der Rohre war mit einem Ptroptes aus Glaswolle verschen; die obere Stelle wurde nach dem ersten Erhitzen verschlossen, nun das Rohr geneigt, das Metall zum Schmelzen gebracht und durch Erhitzen des oberen Raumes durch den Pfronten aus Glaswolle hindurch in den unteren Raum getrieben. Bei den Versuchen, in welchen die Oxydation in emen Kolben vorgenommen wurde, wurde das Metall in einem Stekstoffstrom nach dem Verjagen der Kohlenwasserstoffe sofort in den Kolben hineindestillirt. Fine Einwirkung von trockener lak oder trockenem Sauerstoff auf Kalium findet nicht statt, und de-Metall bleibt unverändert. Der Versuch wurde so angestellt, das eine Röhre, welche an einer Stelle ausgezogen wurde, so daß en kleinerer und ein größerer Raum entstand, in dem großeret Ranne mit Phosphorpentoxyd, in dem anderen mit Kalium beschickt wurde, welches sich in einem Glasröhrehen befand. Ih-Röhre wurde mit trockenem Sauerstoff gefüllt, verschlossen und das Röhrchen, welches das Kalium enthielt, durch Schutteln zertrümmert. Selbst nach einigen Wochen zeigte das Kalium kene Veränderung; chenso wenig, als es bis zum Schmelzen, ja bis zum Sieden erhitzt wurde. In trockenem Sauerstoff kann Kalium daher destillirt werden, ohne dass es sich oxydirt. Auf folgende Weise lafst sich dies als Vorlesungsversuch zeigen. Ein mit

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 432-444.

Phosphorpentoxyd beschickter Cylinder wird einige Tage über Quecksilber belassen, bis alle Feuchtigkeit entfernt ist, dann ein brennendes Stück Kalium in das trockene Gas eingeführt. so wird die Flamme sofort ausgeloscht und wieder entzündet. sobald das Metall wieder an die Luft zurückgebracht wird. -Lasst man ein Gemisch von Sauerstoff und Stickstoff, welches mit Schwefelsäure und Chlorcalcium getrocknet wurde, auf Kalium emwirken, welches in einem Kolben vermittelst eines Bades erhitzt wird, so lauft das Metall unter 500 violett oder tiefblau an. Wird die Temperatur gesteigert, so schmilzt das Metall und zerfallt schliefslich zu einem orangegolben Pulver, nachdem es sich vorher grau, dann hellgelb gefürbt hatte. Es war jedoch unmöglich, in den verschieden gefärbten Substanzen bestimmte Oxydationsstufen des Kaliums aufzufinden. Das Endproduct der Oxydation war in allen Fällen das Kaliumperoxyd oder Kaliumtetroxyd. K, O4. Um dasselbe rein zu erlalten, ist es nöthig, schliefslich mehrere Stunden im Sauerstoffstrome bis auf 280" zu erhitzen. Das Tetroxyd ist ein glanzend orangegelbes Pulver, welches an der Luft begierig Feuchtigkeit auzieht und dabei unter Sauerstoffentwickelung in Kaliumsuperoxyd übergeht. K.O. $= K_a O_a + O_a$. Wird das Tetroxyd hoch genug erhitzt, so schmilzt es zu einer schwarzen Flüssigkeit, wird aber beim Abkühlen wieder gelb; bei höherem Erhitzen bleibt es auch nach dem Abkühlen schwarz. Bei Rothgluth verliert es allmählich Sauerstoff und hinterläfst ein Product von der angemiherten Zusammensetzung K, O. Was die Bildung dieses Kalrummonoxyds, K, O. anlangt, so haben die Verfasser weder durch Einwirkung von Kalium auf Kaliumhydroxyd, noch durch eine solche von Stickoxyden auf Kalium eine einheitliche Verbindung gewinnen konnen. Dem auf die erste Weise erhaltenen grauen Product konnte durch Behandlung mit Quecksilber Kalium entzogen werden. Benn Fabitzen mit einem bestimmten Volumen Stickoxydul in einem besonders hierfür construirten Apparate entstand eine röthlichgelbe substanz, welche sich an der Luft so heftig zum Tetroxyd oxydirte, daß die Masse unter Glüherscheinung flüssig wurde. Dieses orangegelbe Oxyd war emheitlich und besafs die Zusammensetzung K.O.: sem leichter Uebergang in das Tetrovyd zeigt, weshalb es bei der Oxydation des Kalaums im Sauerstoffstrome nicht zu erhalten ist. Liefs man eine geringere Menge Stickoxydul auf Kalium einwirken, so entstand eine schwefelgelb gefärbte Verbrudung, welche an der Luft ohne weitere Oxydation zerflofs und in three Zusammensetzung annahernd der Formel K.O. entsprach. - Durch Erhitzen in einer Atmosphäre von Stickoxyl oder der rothen Stickoxyde wird Kalium lediglich in ein Gemisch von Nitrit und Nitrat umgewandelt, ohne daß Anzeichen einer Bildung des Monoxyds KaO, wie dies von früheren Beobachten behauptet wurde, aufgefunden werden konnten. Unter den Oxyger des Kaliums ist somit das Tetroxyd als das am besten dennate und beständigste Oxyd zu betrachten. - Bei der Oxydation des Natriums werden im Allgemeinen dieselben Erschemungen wie beim Kalium beobachtet. Der Schmelzpunkt wurde bei 920 gefunden. Für die Versuche wurde das Metall der gleichen Reinigung, wie vorher das Kalium, unterworfen. Ebenso wenig wedieses, entzündet sich das Natrium in völlig trockenem Sauerstoff. selbst wenn es bis zum Sieden erhitzt wird. Wird der Sauerstat bei 2350 in das geschmolzene Metall eingeleitet, so findet an der Oberfläche eine geringe Oxydation statt. In keinem Falle ale: entstand das Suboxyd Na,O, sondern stets eine grau gefärbte Masse eines Gemisches von Natriumoxyd mit Natrium. Wurde granulirtes Natrium mit einer beschränkten Menge mäßig trockeuen Sauerstoffs nicht über 180° erhitzt, so bildete sich das Natruomonoxyd, Na, O, eine grauweifs gefärbte Masse. Wird diese mit einem Ceberschufs von Sauerstoff, oder besser noch wird Natrium in einem raschen Strome des Gases unter schneller Temperatursteigerung erhitzt, so entsteht ein gelbes Oxyd, welches beim Abkühlen gelblichweifs wird und Natriumsuperoxyd, Na, U., 18t. Dasselbe wird bei weiterem und höherem Erhitzen in Sauerstoff nicht in eine höhere Oxydationsstufe übergeführt. Stickoxydal wirkt auf Natrium unter Bildung des Monoxyds ein; mit den höheren Stickoxyden entsteht lediglich ein Gemisch von Nitut und Nitrat. - Lithium verbrennt in mäßig trockenem Saugestoff etwa um 250° mit glanzend weißer Flamme zu einem schwaumigen, gelben Oxyd, welches beim Erkalten weiß wird und aus reinem Lithiummonoxyd, Li, O, besteht. Selbst bei einem großen Leberschufs von Sauerstoff und bei langem Erhitzen kounten utemals mehr als Spuren des Peroxyds erhalten werden.

Arthur W. Titherley. Die Amide von Natrium, Kaim und Lithium 1). — Zur Darstellung von Natriumanud wird en Strom von sorgfältig getrocknetem Ammoniak über Natrium A—leitet, welches in einer Retorte aus Silber oder aus polittem Einer mittelst eines Bunsenbrenners auf 300 bis 400° erhitzt wird. Ihr Einwirkung geht zunächst sehr schnell, schliefslich langsamer 100 B

¹⁾ Chem. Soc. J. 63, 504-522.

Statten, so dass ein großer Ueberschufs an Ammoniak zur Umwandlung der letzten Antheile nothwendig ist. Danach läfst man im Ammoniakstrome erkalten und hebt die in Stücke gebrochene Masse unter trockenem Aether oder Benzol auf. Das so in beinahe theoretischer Ausbeute erhaltene Präparat ist eine weifse, durchscheinende Masse von krystallinischer Structur. Wenn frühere Beobachter die Substanz von olivbrauner, grüner oder gelber Farbe erhalten haben, so rührt dies von Verunreinigungen her. Die Schmelzpunktsbestimmung des Natriumamids muß unter besonderen Vorsichtsmaßregeln ausgeführt werden, da die Substanz durch die Luftfeuchtigkeit zersetzt wird. Die Masse erweicht bei 149° und ist bei 155° vollstandig geschmolzen. Bei 400° sublimirt das Amid als ein weifses Pulver; wird dieses gelinde erhitzt, so schmilzt es und krystallisirt beim Abkühlen in schönen, durchsichtigen Nadeln. Die Zusammensetzung des Natriumamids wurde auf synthetischem Wege erschlossen, indem einmal das Gewicht des Amids bestimmt wurde, welches aus einem bekannten Gewicht Natrium ontstanden war, und das andere Mal das Verhältnifs zwischen dieser Gewichtszunahme und der Menge des in Freiheit gesetzten Wasserstofts ermittelt wurde. Beide Methoden führten zur Bestätigung der allgemein angenommenen Formel NaNH, Nach früheren Autoren sollen beim Erhitzen von Natriumamid Dinatriumamid und Stickstoffnatrium entstehen; Verfasser vermochte diese Angaben nicht zu bestätigen. Wird Natriumamid in Gefalsen erhitzt, die es nicht, wie Glas, angreifen, so färbt es sich beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt bis zu 400° schliefslich dunkelgrün, wird beim Erkalten aber wieder farblos. Ueber 400° beginnt es sich unter schwacher Zersetzung zu verflüchtigen und condensirt sich beim Abkühlen zu einer grünen Flüssigkeit, welche zu einer weißen Masse erstarrt. Bei Rothgluth zersetzt es sich in seine Elemente Natrium, Wasserstoff und Stickstoff und nicht in Stickstoffnatrium und Ammoniak. Wird Natriumamid bei Dunkelrothgluth in einem Strome von Ammoniak erhitzt, so wird dieses continuirlich in Wasserstoff und Stickstoff zerlegt; oftenbar, weil bei dieser Temperatur das Natriumamid primär in Wasserstoff, Stickstoff und Natrium zerfällt und aus letzterem und Ammoniak wieder zurückgebildet wird. Beim Erhitzen von Natrium und Natriumamid auf 300 bis 400° entsteht schließlich eine dunkelblaue, beinahe schwarze Masse, welche beim Abkühlen grau und trübe, beim Erhitzen aber wieder schön blau wird. Jedoch liegt auch in dieser Substanz nicht Dinatriumamid vor. Denn weder entweicht bei ihrer Bildung aus Natrium und

Natriumamid Wasserstoff, noch auch wird Natrium in der au Imidbildung erforderlichen Menge gelöst. Beim Erhitzen im Vacuum auf etwa 300° destillirt die Masse unzersetzt als ente prachtvoll blaue Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einen granen Product erstarrt. Vielleicht ist dasselbe analog dem Natriumammonium (NaNHa), von Joannis 1), welches sich as tiefblaue Flüssigkeit beim Auflösen von Natrium in Hussigen Ammoniak bildet. Ammoniakgas wirkt auf Natriumoxyd bem Erhitzen unter heftiger Reaction und Entzüudung ein: ** entsteht jedoch auch hier nicht Dinatriumamid, sondern lehrlich ein Gemisch von Natriumamid und Natriumhydroxyd. -Kaliumanud. Das Praparat wurde in derselben Weise wie da-Natriumamid dargestellt und analysirt und die von den früheren Autoren aufgestellte Formel KNH, bestätigt gefunden. Wenn es in einer silbernen Retorte dargestellt ist, so ist es ment dunkelolivgrün oder braun, sondern weifs und von wachsahnheiem Ansehen; beim Erhitzen schmilzt es zu einer beinahe farblosen. schwach grünstichigen Flüssigkeit, welche bei hoherem Erhitzen, wie beim Natriumamid, dunkler wird. Ueberhaupt sind die Amide des Kaliums und Natriums einander sehr ähnlich. Kaliumamid schaulzt bei 270 bis 272°, nachdem es einige Grade vorher erweicht Et Es wird in verschiedenen Formen, als Krystalle, Stücke, als federartiges Sublimat oder als feines, weifses Pulver erhalten. In feuchter Luft zersetzt es sich schnell unter Bildung von Kahunhydroxyd und Ammoniak; ebenso wird es von Kohlendroxyd rerlegt. Die Versuche über die Existenz des Kaliumutrids führten zu gleich negativen Ergebnissen, wie beim Natrium. Die entgegengesetzten Angaben von Gay Lussac und Thenard, sowe von Davy, welche in die Lehrbücher Eingang gefunden haben finden darin ihre Erklärung, daß die genannten Forscher und Versuche über die Zersetzung des Kaliumamids durch Hitze # Gefäßen aus Glas oder Porcellan ausführten. Wie Verlaser zeigt, wirkt Kahumamid auf diese schon bei etwa 350 euergisch ein unter Bildung von Silicaten und Aluminaten, während Ammoniak in Mengen entweicht; bei höherer Temperatur sind dev Ammoniak auch Wasserstoff und Stickstoff beigemeigt. West das Kaliumamid dagegen in einem silbernen Gefäß erhatzt, durch welches es nicht zersetzt wird, so erweist es sich selbst bei Dunkelrothgluth als eine verhältnifsmäfsig bestandige Substam. es schmilzt bei etwa 3500 ohne jede Gasentwickelung zu einer

¹) JB, f. 1892, S. 139-140,

grünlichblauen, durchsichtigen Flüssigkeit, welche bei 400° zu sieden beginnt. In einem Wasserstoffstrom kann das Amid bei einer Temperatur zwischen 400 bis 500° ohne Zersetzung destillirt werden; es condensirt sich zu einer blangrünen Fhissigkeit, welche beim Abkühlen zu einer weißen Masse erstarrt. Bei voller Rothgluth siedet das Amid heftig unter theilweisem Zerfall in seine Elemente. Der Rückstand erstarrt beim Erkalten zu einer farblosen, glasigen Masse, welche indessen nur aus Kaliumamid besteht. In keinem Falle wurde eine unschmelzbare schwarze Masse erhalten, wie dies die früheren Beobachter angeben. Die Bildung dieser schwarzen Masse dürfte auf eine nicht genügende Reinigung des Kaliums von organischen Verunreinigungen zurückzuführen sein. - Kaliumamid wirkt auf Kaliumoxyd nicht ein, vielmehr kann es von diesem wieder unverändert abdestillirt werden. Da auch durch Einwirkung von Stickstoff auf Kalium bei hoher Temperatur Kaliumnitrid nicht gebildet wird, so darf angenommen werden, daß diese Verbindung nicht existirt. Beim Erhitzen von Kalium mit Kaliumamid bildet sich ein prachtvoll tiefblau gefärbtes Product, welches jedoch aus gleichen Gründen wie beim Natrium nicht als Dikaliumamid zu betrachten ist. Lithiumamid. Lithium wird schou bei schwachem Erhitzen von Ammoniakgas lebhaft angegriffen, indem es unter Glüherscheinung machtig aufschwillt und fast nur reiner Wasserstoff entweicht; zur völligen Umwandlung in das Amid ist es indessen nöthig, schliefslich auf 400° zu erhitzen, wobei das Amid geschmolzen erhalten wird. Lithiumamid bildet lange, durchscheinende, farblose Nadeln, welche geschmolzen einen leichten, grünlichen Schimmer haben, beim Abkühlen jedoch wieder zu einer weißen Masse erstarren. Außer durch seine ausgezeichnete Krystallisationsfälugkeit unterscheidet sich das Lithumamid von den beiden vorhergehenden auch durch den höheren Schmelzpunkt, welcher zwischen 380 bis 400° liegt. sowie durch die geringere Reactionsfähigkeit gegen Wasser, Salzsäure und Alkohol. Während die Amide des Natriums und des Kaliums von diesen heftig zersetzt werden, vollzieht sich ihre Einwirkung auf Lithiumamid nur allmählich unter Entwickelung von Ammoniak. Beim Erhitzen in einem silbernen Gefäls selbst auf volle Rothgluth erleidet es nur geringe Zersetzung, während ein Theil sich unzersetzt verflüchtigt. - Bei allen vorhergehenden Versuchen war beobachtet worden, daß, wie bereits erwähnt, Glas sehr heftig von den Amiden angegriffen wird. Zur Vervollständigung hat Verfasser nach dieser Richtung noch einige Experimente angestellt. Kalk kann mit den Amiden des Kaliums und

Natriums selbst auf 450° erhitzt werden, ohne einzuwirken. Beim Erlatzen mit Kieselsäure dagegen tritt Reaction ein unter Abspaltung von Ammoniak; über 400° treten noch Wasserstoff und Stickstoff auf. Der Rückstand besteht aus einem Gemisch von Silicat und Siliciumnitral. Das Nitrid ist ein amorphes, braunes Pulver, welches erst beim Schmelzen mit Kalı in Silicat und Ammoniak umgewandelt wird. In gleicher Weise wird unter Bildung von Wasser, Ammoniak, sowie von kleinen Mengen Stickstoff und Wasserstoff aus Borsaureanhydrid und Natriumamid Natriumborat und Borstickstoff erhalten. Mit Kohlendioxyd entsteht im Wesentlichen das Natriumsalz des Cyanamids, mit Kohlenoxyd Cyannatrium, wie dies bereits von Beilstein und Günther augegeben worden ist. Bei schwachem Erwärmen mit Nitrosylchlorid wird Kaliumamid unter heftiger Reaction in Chlorkalium, Stickstoff und Wasser zersetzt; in der Kälte wirkt das Gas nicht ein. Versuche, aus den Amiden und Halogenalkylen zu organischen Basen zu gelangen, ergaben, trotzdem die Bedingungen vielfach geändert wurden, stets nur sehr geringe Mengen der gesuchten Verbindungen. Mit Nitrobenzol entsteht beim Erwärmen unter complicirter Reaction Phenylisocyanid. Im Allgemeinen wirken organische Verbindungen heftig em; aber die Reaction verläuft meist nicht einfach; tritt hierbei Verkohlung ein, so ist unter den Beactionsproducten Cyankalium oder Cyannatrium enthalten.

A. Joannis, Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Kaliumund Natriumammonium 1). - Phosphorwasserstoft wird von Kaltumammonium, welches in flüssigem Ammoniak gelöst ist, allmählich absorbirt, indem sich gleichzeitig Wasserstoff entwickelt. Schliefslich entsteht eine das Licht, wie Schwefelkohlenstoff, stark brechende Flüssigkeit. Beim Entweichen des Ammoniaks scheiden sich feine, weiße Nadeln von der Zusammensetzung PH₂K ab. welche dem Kaliamamid NH, K analog sind und als Kaliumphosphid bezeichnet werden. Die Lösung von Natriumammonium in flüssigem Ammoniak verhält sich dem Phosphorwasserstoff gegenüber ganz ähnlich; auch hier entsteht eme das Licht stark brechende Flüssigkeit. Jedoch erhält man beim Entweichen des Ammoniaks bei 0° keine Krystalle, dagegen gesteht die ursprüngliche Losung bei starker Abkuhlung zu einer festen Masse. Erwärmt man den nach dem Entweichen des Ammoniaks verbliebenen flussigen Ruckstand schliefslich auf 65 bis 69°, so erhält man eine feste, weifse Masse von Natriumphosphid. Durch Einwirkung von Wasser

¹⁾ Compt. rend. 119, 557-559.

sowohl, wie durch Erhitzen werden diese Verbindungen unter Entwickelung von Phosphorwasserstoff zersetzt. Kp.

Spencer Umfreville Pickering. Die Dichten von Kaliumund Natriumhydroxydlosungen 1). - Es ist bemerkenswerth, dass es keine neueren und exacten Dichtebestimmungen der Lösungen von Kalium- und Natriumbydroxyd giebt. Die Tabellen, welche in den gebräuchlichen Handbüchern wiedergegeben werden, beruhen auf Bestimmungen von Tünnermann aus dem Jahre 1827 und weisen Fehler bis zu einer Einheit in der zweiten Decimale Auch die Bestimmungen von Berthelot, Dalton und Richter machen auf Genauigkeit keinen Anspruch. — Das bei den zahlreichen Bestimmungen des Verfassers angewandte Aetznatron wurde aus Natrium hergestellt, das Aetzkali durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Die Lösungen wurden 12 bis 24 Standen vor der Bestimmung bereitet, der Gehalt der concentrirten Lösungen durch Titration ermittelt und daraus die minder concentrirten Lösungen durch Verdünnen erhalten. Dieselbe Lösung wurde niemals zweimal benutzt. Die Temperatur war in allen Fällen 15° + 0,01. Verfasser berechnete den mittleren Fehler bei den Natriumhydroxydbestimmungen auf Grund der graphischen Methode 2) zn 0,000000631 und ermittelte nach derselben Methode die Knickpunkte der Dichtecurven von Natronlauge. Er findet solche bei Gehalten 42,6, 38,77, 35,0, 29,4, 24,05, 20,0, 12,1 und 3 bis 4 Proc. NaOH, welche den Hydraten NaOH. 31, oder 3 H,O, NaOH. 3,5 H,O, NaOH. 4 H,O, NaOH. 5 H,O, NaOH .711,0, NaOH.9H.O, NaOH.16H,0 und NaOH.53H,0 entsprechen würden. Die Hydrate mit 314 bis 7 H2O hat Verfasser früher 3) isolirt und sowold diese, als auch die anderen durch Knickpunkte in der Gefrierpunktscurve nachgewiesen. Die Ergebnisse der Kaliumhydroxydbestimmungen waren dem Verfasser weniger interessant als die vorigen. Es wurden vier Knickpunkte in der Dichtecarve aufgefunden, welche jedoch nur wenig hervortreten. Sie liegen bei Gehalten 43,2, 35,4, 19,0, 8,0 Proc. KOH und entsprechen den Hydraten KOH. 4,05 H.O., KOH. 5,68 H.O. KOH. 13 H, O und KOH. 36 H, O. Das Hydrat mit 4 Mol. Wasser stimmt mit dem vom Verfasser kürzlich 1) aufgefundenen Tetrahydrat überein. Die Ergebnisse der Arbeit sind in zahlreichen Tabellen zusammengestellt worden; von diesen seien nur die beiden folgenden hier mitgetheilt.

Phil. Mag 37, 359 375. — *) JB, f 1891, S, 194; f, 1892, S, 223. —
 JB, f, 1893, S, 84. — *) Daselbat.

Specifisches Gewicht von Natronlauge bei 16.

Procent NaOH	Spec. Gewicht	Procent NaOH	Spec. Gewicht	Procent Na OH	Spec. Gewicht
0	0,999188	17	1,188707	31	1,373453
1	1,010611	18	1,199783	35	1,983815
2	1,021920	19	1,210861	36	1,394092
8	1,033109	20	1,221 983	87	1,404279
4	1,044 317	21	1,233062	38	1,414363
5	1,055463	22	1,244119	89	1,424353
6	1,066 602	28	1,255134	40	1,434299
7	1,077 733	24	1,266092	41	1,444161
8	1,088856	25	1,277063	42	1,453929
9	1,099969	26	1,287990	48	1,463623
10	1,111069	27	1,298877	44	1,479249
11	1,122165	28	1,309708	45	1,482850
12	1,133 250	29	1,320496	46	1,492406
13	1,144353	30	1,331213	47	1,501927
14	1,155 450	31	1,341879	48	1,511412
15	1,166538	32 '	1,352472	49	1,520868
18	1,177619	33	1,362991	50	1,530282

Specifisches Gewicht von Kalilauge bei 15°.

Procente KOH	Spec. Gewicht	Procente KOH	Spec. Gewicht	Procente KOH	Spec. Gewicht
0	0,99918	18	1,16875	36	1,35455
1	1,00834	19	1,17855	37	1,365%
2	1.01752	20	1,18839	38	1,37686
3	1,02671	21	1,19837	39	1.88793
4	1,03593	22	1,20834	40	1,39906
5	1,04517	23	1,21838	41	1.41025
6	1,05443	24	1,22849	42	1,42150
7	1,06371	25	1,23866	43	1.43289
8	1,07302	26	1,24888	44	1,44429
9	1,08240	27	1,25918	45	1.45577
10	1,09183	28	1,26954	46	1,46733
11	1.10127	29	1,27997	47	1,47896
12	1,11076	30	1,29046	48	1,49067
13	1.12031	31	1,30102	49	1,50245
14	1.12991	32	1,31166	50	1,51480
15	1,13955	33	1,32236	51	1,52622
16	1.14925	34	1.33313	52	1,53822
17	1.15898	35	1.34396		Kp.

Felix Oettel Studien über die elektrolytische Bildung von unterchlorigsauren und chlorsauren Salzen 1). - Die Versuche wurden angestellt, um die Wirkung der Strondichte auf die Stromausbeute kennen zu lernen. Da zur Bildung von Hypochlorit sowohl, wie von Chlorat jedesmal ebenso viele Moleküle Alkali, wie Chlor in Reaction treten, dasselbe Verhältnifs aber auch bei der Elektrolyse wassenger Chlorkaliumlösungen entsteht. so wurde, um die günstigsten Bedingungen für die Bildung der genannten Salze zu treffen, ohne Benutzung einer Membran gearbeitet. Häufsermann und Naschold i haben bei ihren analogen Versuchen eine solche angewendet; ihre Arbeit ergänzt muthin die vorliegende nach dieser Richtung. Verfasser weist zunichst auf die Vortheile hin, welche bei diesen und ähnlichen elektrolytischen Untersuchungen die Gasanalyse bietet. Er schaltet in den Hauptstrom ein Knallgasvoltameter ein und vergleicht die Volumina der Gase, welche sich zu gleicher Zeit aus dem Voltmeter und der Versuchszelle entwickeln. Auf diese Weise gelingt es, den Verlauf der Vorgänge kennen zu lernen, welche sich an jeder der beiden Elektroden abspielen. In der gleichen Zeit sollten sich sowohl aus dem Voltameter, wie bei der Elektrolyse von Chlorkaliumlosung gleiche Volumina Wasserstoff entwickeln; wird im letzteren Falle weniger Wasserstoft abgeschieden, so ist an der Kathode ein Reductionsprocefs vor sich gegangen, dessen Betrag aus der Wasserstottditterenz zu berechnen ist. Andererseits stellen die Mengen Chlor, welche zu Beginn der Elektrolyse auftreten, einen Stromverlust dar, welchen Verfasser mit "unbenutzt" bezeichnet. Ein zweiter Stromverlust entsteht im Verlauf der Elektrolyse durch den an der Anode entweichenden Sauerstoff, welcher der elektrolytischen Zersetzung von bereits gebildetem Hypochlorit entstammt und mit "Wasserzersetzung" bezeichnet wird, da gleichzeitig Wasserstoff auftritt. Um die verschiedenen Stromwirkungen kennen zu lernen, ist es nur nöthig, das aus der Versuchszelle entwickelte Gas zu analysiren und das gleichzeitig im Voltameter gebildete Knallgas zu messen. An einem Beispiel werden die auf die verschiedenen Reactionen entfallenden Stromantheile berechnet. Werden die zu verschiedenen Zeiten erhaltenen Stromausbeuten in ein Coordinatensystem eingetragen, so ergiebt sich vermittelst der erhaltenen Curve in einfacher Weise die mittlere Stromausbeute während der ganzen Versuchsdauer. Die-

Zeitschr. Elektrotechn. u. Elektrochen. 1894, S. 354—361.
 Vgl. das folgende Referat.

selbe erhält man auch, wenn man in den Stromkreis noch au Kupfervoltameter einfügt und das Gewicht des abgeschiedent Kupfers, sowie die Gesammtmenge des wirksamen Chlors dar! Titration ermittelt. Der Gehalt der Versuchslösung an entstande nem Hypochlorit und Chiorat wurde am Ende des Versuchs fesgestellt; die unterchlorige Saure wurde jodometrisch, das grsammte wirksame Chlor durch Eisenvitriol and Bichromat bestummt die Chlorsäure ergab sich aus der Differenz dieser beiden Wertie Die Versuchsanordnung war so getroffen, daß in einen Stromkom hinter einander ein Kupfervoltameter, ein Knallgasvoltameter ist die Versuchszelle nebst Ampèremeter und Widerstand geschaltst waren. Das Knallgasvoltameter war mit Natronlauge 1:7 geld L besafs als Elektroden zwei concentrische Cylinder aus Nickelbert. und hat sich ausgezeichnet bewährt. Die Versuchszelle bestauaus einem Standevlinder, welcher durch eine mit Flanschen und Bolzen aufgeprefste Gummiplatte verschlossen wurde. Durch de Platte waren die Elektroden, Platinbleche oder -drähte, fernet ein capillar endendes Gasableitungsrola, sowie ein auf den Boden des Cylinders ragendes Glasrohr eingeführt. Letzteres, für gewöhnlich geschlossen, diente zum Füllen und Entleeren des Apparates. Die Stromstärke betrug 1 bis 1,2 Amp., die Versuchsdauer zwei Stunden. I. Bildung von Hapochloriten. Da bei der Elektrolyse wässeriger Chlorkaliumlösungen wesentlich in der Kalte Hypochlorit entstehen soll, so wurde bei Zimmertemperatur gearbeitet Es entstand jedoch in allen Fällen neben dem Hypochlorit and chlorsaures Salz; auch erscheint es dem Verfasser nach den ber einigen Versuchen beobachteten Differenzen zwischen der thatsächlichen und der berechneten Stromausbeute nicht unmogleit. daß in geringer Menge auch noch überchlorsaures Salz entsteht Bei der Elektrolyse einer neutralen 20 proc. Chlorkalnumlosus entwich freies Chlor nur in den ersten Minuten des Versuchs de mittlere Stromausbeute betrug 43,7 Proc.; jedoch fallt die 138beute ziemlich rasch, um einem constanten Werth von etwo 20 Proc. zuzustreben. Bei Zusatz von Salzsaure entwich so laue Chlor, bis die Säure gersetzt war; bei Gegenwart von freiem Alkali wurde ein bedeutender Stromverlast durch Reduction des bent's gebildeten Hypochlorits an der Kathode herbeigeführt. Wird die Stromdichte an der Kathode erhöht, so steigt die Stromausbeite jedoch verursacht die niedrige Stromdichte an der Anode lebbatt Sauerstoffentwickelung in Folge der Elektrolyse des Hypochlorits Um beide Uebelstände zu vermeiden, müssen demunch die Stromdichten an beiden Elektroden möglichst hoch genommen werden.

Auf diese Weise wurde eine mittlere Stromausbeute von 54,9 Proc. erzielt; auch hier fiel jedoch die Ausbeute ziemlich rasch auf einen constanten Werth von etwa 30 Proc. Da somit auch unter diesen günstigsten Bedingungen namhafte Meugen des gebildeten Hypochlorits vom Strome wieder reducirt werden, so folgt, dass man hochhaltige Hypochloritlaugen elektrolytisch nicht erzeugen kann. Verfasser erhielt als höchst erreichbare Concentration 12.7 g bleichendes Chlor in 1 Liter Lauge. II. Bildung von Chloraten. Durch einen besonderen Versuch wurde festgestellt, daß sich bereits entstandenes Kaliumchlorat an den elektrolytischen Vorgangen nicht betheiligt und dass der anodisch auftretende Sauerstoff einzig und allein der Elektrolyse des Hypochlorits entstammt. Verfasser erwartete von einem Arbeiten in der Wärme eine wesentliche Steigerung der Stromausbeute in der Annahme, daß Kaliumhypochlorit in der Wärme in Kaliumchlorat und Chlorkalium übergeht. Die Versuche bestätigten indessen die Erwartung nicht, sie heferten im Allgemeinen dieselben Ergebnisse, wie die Versuche bei Zimmertemperatur. Die Ursache konnte darin liegen. dafs Kaliumchlorat vom Strome in der Warme reducirt wird. Im Gegensatz hierzu konnte festgestellt werden, daß Kaliumchlorat gegen die Reductionswirkungen des Stromes, sowie überhaupt gegen Reductionsmittel in alkalischer Lösung sehr beständig ist, Es wird nur leicht in saurer Lösung, z. B. in essigsaurer durch Zink oder Magnesium, reducirt. Ferner ergaben Versuche, dass Kaliumchlorat durch Umwandlung von Hypochlorit unter gleichzeitiger Bildung von Chlorkalium nur in verschwindend geringem Maße gebildet wird, daß vielmehr das Kaliumchlorat durch Einwirkung von Chlor auf das Hypochlorit entsteht. Verfasser nimmt bei der elektrolytischen Bildung von Chloraten aus neutralen Chloridlösungen die durch die folgenden Gleichungen ausgedrückten Reactionen an:

Die Bildung des Chlorats erfolgt also nur bei Gegenwart von überschüssigem Chlor; dieses wird zum Theil durch den Procefs regenerirt. Um eine möglichst hohe Ausbeute an Chlorat zu erzielen, ist demnach dafür zu sorgen, daß einerseits das entstandene Hypochlorit an der Kathode durch Reduction nicht wieder zerstört werde, und daß andererseits an die Anode nicht eher neues Aetzkali trete, bis das vorhandene Hypochlorit in Chlorat übergeführt

ist. Obgleich es zunächst den Anschein hat, als ob diesen bedingungen nur durch Anwendung einer Membran genügt werden könne, ist Verfasser dennoch in der Lage, einige Zahlen aus einer noch unfertigen Versuchsreihe mitzutheilen, welche erkennen lassen, daße es auch ohne Anwendung einer Membran gelungt, de Stromausbeuten ganz erheblich zu steigern. Für die Technik ist die Anwendung einer Membran mit gleichzeitigem geregelten Transport des an der Kathode erzeugten Aetzkalis in die Anodenkammer am einfachsten. Als Anodenmaterial dürfte wohl nur Platin zur Anwendung kommen. Den Schluß der Abhandlunz bilden Betrachtungen über die Aussichten des elektrolytischen Kaliumehloratverfahrens im Großbetriebe.

C. Häufsermann und Wilh. Naschold. Ueber die Hetstellung von Kaliumchlorat auf elektrolytischem Wege 1). - Das bei der Elektrolyse wässeriger Chlorkaliumlosungen auftretener Hypochlorit und Chlorat verdankt seine Entstehung einer secusdären Reaction, der Einwirkung des elektrolytisch gebildetet Chlors auf das aus dem Kathoden- in den Anodenraum diffusdirte Actzkali. Verfasser theilen die Ergebnisse ihrer Versuctmit, welche sie zur Famittelung der für die Chlorathildung gunstigsten Bedingungen angestellt haben. Der benutzte Apparat bestand aus einem Kasten aus Eisenblech, welcher zugleich de Kathode diente, während der Anodenraum durch eine Pukallische Zelle mit einer Anode aus Retortengraphit oder Platin gehabet wurde. Die Stromstärke betrug 5 Amp, und die Dauer der eazelnen Versuche drei Stunden. Durch Einsetzen des Appaiates in ein Wasserbad konnte die Temperatur regulirt und bis auf 850 gesteigert werden. Nach beendetem Versuch wurde in der Kathodenflüssigkeit der Gehalt an Alkali und Gesammtehlor, a der Anodenflüssigkeit der Gehalt an diesem und an Chlorat. letzterer durch Reduction der gekochten und verdünnten Flussekeit mit Ferrosulfat und Titration des überschüssigen Eisensalzes bestimmt. Durch die erste Versuchsreihe, bei welcher bei gewoldlicher Temperatur, sowie mit einer Stromdichte von 0.024 bis 0,033 Amp. pro Quadratcentimeter und einer Badspannung tet 4 bis 5 Volt unter wechselnden Bedingungen gearbeitet wurde. ergab sich, daß die beste Ausbeute an Chlorat erzielt wird, went die Anodenflüssigkeit immer schwach alkalisch gehalten wird. De weiteren Versuche zeigten dann, daß die Erhöhung der Concentration des Elektrolyten, sowie der Temperatur eine beträchtliche

¹⁾ Chemikerzeit. 18, 857-858.

Verminderung der Badspannung und damit eine Steigerung der Stromausbeuto herbeiführt. Bei der Herstellung von Kaliumchlorat im Großen wird man daher eine concentrirte Chlorkaliumlosung bei etwa 80° der Elektrolyse unterwerfen müssen. Als Anode eignet sich Platin am besten; doch wird man auch an eine Verwendung von Blei oder Bleisuperoxyd denken können, da die Anodenflüssigkeit immer alkalisch gehalten werden muß. Die Abscheidung des Chlorats aus der Anodenflüssigkeit gelingt leicht durch Eindampfen derselben und Waschen des auskrystallisirten Salzes zur Entfernung des Chlorkaliums. Abgesehen von Erwagungen finanzieller Natur häugt die Frage nach der fabrikmiafsigen Gewinnung von Chlorat auf elektrolytischem Wege ganz wesentlich von der Möglichkeit ab, ob ein chlor- und alkalibeständiges Diaphragma von geringem Widerstande zu beschaffen sein wird. Die Darstellung von Natriumchlorat gelingt unter den namlichen Bedingungen, wie die des Kahumchlorats.

Desiré Korda. Die Fabrikation von Kaliumchlorat. 1). -Nach einleitenden allgemeinen Bemerkungen über die Bedeutung des elektrischen Stromes für die chemische Industrie namentlich dann, wenn genugende und gelegene Wasserkräfte zur billigen Erzeugung der elektrischen Kraft zur Verfugung stehen, beschreibt Verfasser eine Fabrik zur Darstellung von Kaliumchlorat, welche von der Société d'Electrochimie de Paris et de Lausanne in Vallorbes in der Schweiz in der Nahe von Pontarlier an den Fallen der Orbe erhaut wurde. Dieselbe ist seit 1890 im Betriebe and verfügt über eine Wasserkraft von 3000 Pferdestärken. Ein besonderer Vortheil bei der Auwendung des elektrischen Stromes zur Darstellung von Kaliumchlorat besteht darm, dass man aufser Chlorkalium keiner anderen Materialien bedarf, wahrend deren bei dem gewöhnlichen chemischen Verfahren eine gauze Anzahl - Kochsalz, Schwefelsaure, Braunstein, Kalk, Chlorkalium - erforderlich sind, und die Nothwendigkeit, die Zwischenproducte zu verwerthen, noch hinzukommt. Gearbeitet wird nach dem Verfahren von Gall und Montlaur, welches sich auf die alten Versuche von Kolbe stützt. Die Zersetzung der concentrirten Chlorkaliumlosung wird in einer Zelle mit Diaphragma vorgenommen. Letzteres ist nothig wegen der Bildung von Wasserstoff, welcher sonst die an der Anode entstehende Chlorsäure reduciren würde. Wahrend der Elektrolyse enculirt die Flüssigkeit in der Richtung von der negativen zur positiven Elektrode; die elektrolysirte Losung

¹⁾ Monit scientif. 42, II, 502-503,

wird auf 45 bis 55° erwärmt, um etwa gebildetes Hypochlorit in Chlorat umzuwandeln. Die Kathode besteht aus Eisen oder Nickel die Anode aus Platin oder aus einer Legirung von Platin nat 10 Proc. bridium; die Stromstärke beträgt 50 Amp. pro Quadradecimeter Elektrodenfläche. Das entstandene Kaliumchlorat krystallisirt, da es sehr schwer löslich ist, aus der Lösung aus und setzt sich ab, so daß es leicht entfernt werden kann. Die Fabrik arbeitete ursprünglich mit 10 Dynamomaschinen, welche mit den Turbinen zu je 160 Pferdekräften direct gekuppelt sind. Spater kamen noch zwei Turbinen von je 700 Pferdekräften hinzu, welche ebenfalls die Dynamomaschinen von entsprechender Starke unmittelbar antreiben.

J. W. Retgers. Veber Kaliumnatriumchlorat 1). - Der zwischen Kalium- und Natrumsalzen bestehende chemische Contrast macht einerseits eine Isomorphie zwischen beiden unmöglich und giebt andererseits oft, wie bei den Sulfaten, den Carbonaten, den Tartraten u. s. f., Veranlassung zur Bildung von Doppelsalzen Nach Verfassers Ansicht bilden Kulium- und Natruumchlung en ebensolches Doppelsalz. Kaliumchlorat schmilzt bei 359°, Naturmchlorat bei 248°, ein molekulares Gemisch beider bei 231°. Wisrend ferner das geschmolzene Natriumchlorat als eine glasge, mit Sprüngen durchzogene isotrope Masse und das Kaliumehler! in schuppigen, doppeltbrechenden Aggregaten erstarrt, bildet das molekulare Gemisch lamellare Aggregate von schmalen, langliches Tafeln oder flachen Nadeln, welche Doppelbrechung zeigen und wahrscheinlich dem monoklinen System angehören. Hietnach nimmt Verfasser in dem molekularen Gemisch ein Doppelsalt von Kaliumnatrumchlorat, K Na (1, 0, an. Dasselbe wird durch Wasser zersetzt, indem sich beim Befeuchten mit einem Tropks Wasser die klare Schmelze sofort trübt. Aus der wasserigen Lösung der Schmelze krystallisiren die einfachen Chlorate aus. Die Schmelzen dieser bleiben nach dem Benetzen mit Wasser dagegen vollkommen klar.

Roude. Kalium jedatum*). Verfasser beklagt es. daßnur noch so wenige Praparate in den Laboratorien der Apotheken dargestellt werden; auch Jodkalium werde nur noch fabrikundst gewonnen, obwohl sich seine Darstellung lohne, wenn das Rohod aus erster Hand bezogen werde. Zur Herstellung des Jodkalium wird die Eisenmethode empfohlen, welche mit allen Einzelheiten beschrieben wird. Gründlich gereinigte Eisenspane werden unt

^{&#}x27;) Zeitschr. Kryst. 24, 127-129, - ') Pharm. Zeitg. 39, 413-414.

Wasser übergossen und durch allmähliches Eintragen von Jod in Eisenjodür übergeführt. Nach vollendeter Operation wird die entstandene Lösung in eine solche von Kaliumbicarbonat eingetragen und für eine möglichst genaue Neutralisation gesorgt. Sodann wird von dem gebildeten Eisenschlamm durch Spitzbeutel abfiltrirt und gut nachgewaschen. In dem Filtrat werden durch Einleiten von Schwefelwasserstoff etwa anwesende fremde Metalle gefällt. podsaures Kalium reducirt und meist vorhandener Farbstoff zerstort. Danach wird das Filtrat vom Schwefelwasserstoffniederschlag eingedampft, erforderlichen Falles mit Kaliumcarbonat oder Judwasserstoffsäure neutralisirt und nunmehr bis zur Bildung emer Krystallhaut abgedampft. Das auskrystallisirte Salz wird gesammelt, mit Wasser abgespült und darauf sorgfültig getrocknet. da schon ein geringer Gehalt an Feuchtigkeit die Haltbarkeit des Salzes beeinträchtigt. Es empfiehlt sich daher, das Trocknen ber 120 bis 1500 vorzunehmen. Schliefslich bringt Verfasser eine Aenderung derjenigen Vorschriften der Pharm. Germ. III in Anregung, welche sich auf die Prüfung der Alkalität des Jodkaliums und den Nachweis der Anwesenheit von Kaliumjodat beziehen.

Charles O. Curtman. Ueber die Beschaffenheit des Kaliumpodids Marke U. S. P. 1). - Verfasser fand bei der Untersuchung der genannten Proben von Kaliumjodid nach den Vorschriften der Pharmakopoe der Vereinigten Staaten (U.S.P.) verschiedene Mangel des Praparates, wie einen Gehalt an Jodat, an Natrium, Schwefelsäure, Salpetersäure, Chlor u. s. f. Den Jodgehalt ermittelte Verfasser durch Titration mit einer 1100 - Normallosung von Thalliumchlorur, welche der Jodkaliumlösung so lange zugesetzt wurde, bis auf weiteres Zufugen ein neuer Niederschlag uicht mehr entstand. Alsdann wurde durch Täpfeln mit Natriumpalladiumchlorur zu Ende titrirt. Zu diesem Zwecke wurde auf einer Milchglasplatte mit einer 10 proc. Losung von Natriumpalladrumchloriir ein Strich gezogen und dieser nach dem Trocknen an dem einen Ende mit einer gesättigten Lösung von Thalliumjodur, an dem anderen Ende mit der zu prüfenden Lösung befeuchtet. Trat an beiden Enden die Schwarzung in gleicher Stärke auf, so wurde die Titration als beendet betrachtet. Die Werthe, welche Verfasser und Andere erhielten, wichen nur um ein Geringes von denen nach dem Mohr'schen Titrirverfahren ab.

Société Waché, Locoge u. Cie. Raffinirverfahren für Rüben-

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 678-682.

potasche 1. — Das Raffinirverfahren besteht darin, daß man de Rohmaterial mit einer gesättigten Lösung von Kaliumsulfat (bei 25 bis 30°) oder Chlorkalium (in der Wärme) auslaugt, je nachdem unter den im Rohmaterial enthaltenen Salzen entweder de eine oder andere dieser Salze vorherrscht, wodurch man im Wesentlichen eine Lösung der Alkalicarbonate und -chloride, anderentheils einen festen, aus dem Unfösiehen und den Sultaten gebildeten Rückstand erhält. Die so erhaltene Lösung wird dam entweder auf reine Potasche oder kanstisches Kali weiter verarbeitet, während der kaliumsulfathaltige Rückstand durch Inslaugen für die Herstellung der für den Hauptprocefs benötungten Kahumsulfatlosung Verwendung finden kann.

Rubidium, Cäsium, Thallium.

Hugo Erdmann. Die Salze des Rubidiums und ihre bedeutung für die Pharmacie²). — Nach ausführlichen allgemener Darlegungen über das Vorkommen, die Reindarstellung und me Analyse der Rubidiumverbindungen namentlich auch mit Hinfe b. Spectralapparates, wobei Verfasser den Ausführungen von Mutamann³) entgegentritt, wird eine Anzahl von Salzen des Rubdimbeschrieben. Rubidiumdisulfat, RhHSO, entsteht durch the runchen eines von einer flüchtigen Säure sich ableitenden Satredes Rubidiums mit überschüssiger Schwefelsäure als eine bem Abkuhlen strahlig erstarrende Krystallmasse. Bei höherer Temperatur bildet sich Rubidiumpyrosulfat, Rh, S.O., eine glasartee Substanz, welche erst bei anhaltendem, starkem Erhitzen unter Entweichen von Schwefelsäureanhydrid in poröses, weifses, negtrales Rubidiumsulfut übergeht. Zur Darstellung dieses Salzes wird die heifse Lösung des Rubidimneisenalauns mit Kalkunkh zerlegt. Die in Lösung gebliebene Menge Kalk wird mit Rubidiumearbonat gefällt, das Filtrat schliefslich mit Schwefelsine neutralisirt und zur Krystallisation eingedampft. Aus dem technischen Rubidiumthonerdealaun entsteht so ein mit Kalnum verunreinigtes Sulfat, welches sich durch Umkrystallisiren vom Kalmu nicht befreien läfst. Rubidiumsulfat ist bei weitem löslicher, al-Kaliumsulfat; ber Zimmertemperatur sind in 100 ccm 34.42 Rubidiumsulfat lóslich; bei 100 hatte die gesättigte Losung das spec. Gew. 1,2978. Rubidiumthonordealaun, RhAl(SO₄₎₄, 12 H O.

⁴) D. R.-P. Nr. 77182. — *) Arch. Phasm. 232, 3—36. — *) JB, f 1893, S. 455.

schmilzt bei 1050 zu einer zähen Flüssigkeit, die bei weiterem Erhitzen unter Aufblähen in den wasserfreien Alaun übergeht. Das Brechungsvermögen wurde von Le Blanc zu 1,45648 bei 20 bis 23° bestimmt. Rubidiumcisenalum, RbFe(SO,), 12 HaO, ist eine der am schönsten krystallisirenden Rubidiumverbindungen und wird in großen, schwach amethystfarbenen Octaëdern beim Krystallisiren einer mit der berechneten Menge Ferrisulfatlösung versetzten Rubidiumsulfatlösung erhalten. Da der Rubidiumeisenalaun ein bei weitem beständigerer Körper, als die entsprechende Kaliumverbindung ist, zudem auch durch Umkrystallisiren aus heißem Wasser gewonnen werden kann, so eignet er sich ganz besonders zur Reinigung des Rubidiums und Trennung desselhen vom Kalium. Der Eisenalaun ist in heifsem Wasser viel leichter löslich, als in kaltem; die heiße Lösung ist gelbroth, die kalte hellgelb gefärbt, ein Beweis für die fortschreitende hydrolytische Dissociation des gelösten Salzes bei steigender Temperatur. Brechungsexponent des Alauns n = 1.48225 hei 21 bis 22°, d = 1,9520, die Molekularrefraction somit - 135.63; der Alaun schmilzt unter bestimmten Bedingungen bei 60°, der entsprechende Kaliumeisenalaun schou bei 33°. Rubidumchromalaun, RbCr(SO₄). .12 H, O, krystallisirt aus den vermischten concentrirten Lösungen von Rubidiumsulfat und violettem Chromsulfat in violetten Octaedern, welche in kaltem Wasser schwer, in heißem leichter löslich sind. Beim Aufkochen färbt sich die Lösung dieses Alauns grün und krystallisirt beim Erkalten nicht mehr. Rubidiumborfluorid, RhBF,, entsteht als schwer löslicher, charakteristischer Niederschlag, wenn man eine Rubidiumsulfatlösung mit einer Losung von Borthorwasserstoffsäure versetzt und aufkocht. In 100 Thln. Wasser sind bei 200 0,55 Thle. des Salzes löslich. Das schwerlöslichste Rubidiumsalz ist das Rubidiumkobaltimtrit, Rb, Co(NO₂)_a, H₂O. Zur Darstellung desselben bereitet Verfasser folgendes Reagens: 30 g Kobaltnitrat in 60 ccm Wasser werden mit 50 g Natriumnitrit in 100 ccm Wasser und mit 10 ccm Eisessig gemischt. Bald beginnt eine lebhafte Stickoxydentwickelung und es scheidet sich etwas Kaliumkobaltinitrit ab, von welchem abfiltrirt wird. Mit Hülfe dieses Reagens gelingt es, Rubidium aus ganz verdünnten Lösungen abzuscheiden. Bei 17" bedarf 1 Thl. Rubidiumkobaltinitrit 19800 Thle. Wasser zur Losung. Rubidiumcarnallit, RbMgCl, 6 H, O, scheidet sich als Krystallbrei beim Vermischen einer Lösung von Chlorrubidium mit Chlormagnesium unter Erwärmen ab. Bei Zusatz von Wasser und beim Erwärmen löst sich das Salz auf und krystallisirt beim Erkalten in großen, glänzenden, rhombischen Säulen. Das Salz ist nicht zertliefslich und wird im Gegensatze zum Kaliumcarnalht durch Wasser nicht zersetzt, sondern läfst sich ohne Veränderung aus heißem Wasser umkrystallieren. Die Salze der Halogensauerstoffsäuren zeichnen sich sämmtlich durch Schwerbislichkeit aus. In einer wässerigen Lösung von Ueberchlorsmire, die so verdünnt ist, daß Chlorkalium keinen Niederschlag mehr hervorruft, erzeugt Chlorrubidium noch einen reichlichen, weißen, krystallinischen Niederschlag. Rubulinmnerchlorat krystallisirt aus heißem Wasser in stumpfen Rhomben. Durch Erhitzen von Rubidiumeisenalaun (274 g) mit gebranntem Marmor (100 g) und Salmiak (27 g), so large noch Ammoniak entweicht, schliefslich auf Rothgluth, erhält man Chlorrubidium, welches man durch Auslaugen, Befreien der Lösung von Schwefelsäure und Kalk durch Barytwasser und Kohlensäure und Eindampfen zur Krystallisation gewinnt. In gleicher Weise entsteht Bromrubidium. Zur Darstellung von Jodrubidium empfiehlt Verfasser das ihm and seinem Bruder patentirte Verfahren!). Nach dreimaligem Umkrystallisiren des technischen Salzes ist dasselbe kaliumfrei. Analysirt wurde das Salz entweder durch Umsetzung mit Eisenammoniakalaun und Titration des abgeschiedenen Jods oder durch Ueberführung in Chlorrubidium. Specifisches Gewicht der kalt gesättigten Lösung = 1,726, der heifs gesättigten Lösung = 1,9629, specifisches Gewicht des festen Salzes - 3,447; Brechungsexponent n = 1,6262; Molekularrefraction gefunden 38.45, berechnet 39,16. Die Leitfähigkeit des Jodrubidiums ist von Wagner bestignit worden; für r = 32, 128, 512, 1024 ist $\mu = 130,6, 137,0$ 140,7, 144,3. Für die Prüfung des Jodrubidiums auf Reinheit werden ausführliche Anweisungen gegeben. Jodrubidiumquecksilberjodid entsteht durch Auflösen von Quecksilberjodid in einer warmen Jodrubidiumlösung als glänzende, schwefelgelbe Prismen. Beim Uebergiefsen mit Wasser zersetzt sich das Salz, ans heifsem Alkohol ist es leicht umzukrystallisiren. Durch Einleiten von Chlor in die wässerige Lösung von Jodrubidium wird Jodrubidiumtetrachlorid, RbJCl, in dunkelgelben Tafeln erhalten, welche im Geruch an Jodtrichlorid erinnern und sich beim Erlatzen in dieses und Chlorrubidium zersetzen. Im Vehrigen zeichnet sich das Jodrubidiumtetrachlorid durch Schwerlöslichkeit, Beständigkeit und Krystallisationsfähigkeit vor dem entsprechenden Kaliumsalz aus und ist ein energisches Oxydationsmittel. Die Molekular-

¹⁾ D. R.-P. Nr. 66286 vom 13. Mai 1892.

refraction ist = 86,04. Ueber die Wirkung und pharmaceutische Verwendung von Jodrubidium ist das Original einzusehen. Kp.

N. Békétoff und Scherbatscheff. Neue Darstellungsmethode der Alkalimetalle¹). - Die von Békétoff früher vorgeschlagene und befolgte Methode zur Darstellung der Alkalimetalle beruhte auf der Reduction der Hydroxyde durch metallisches Aluminium. Die Reaction geht leicht und bei mäßiger Temperatur von Statten, erlaubt auch größere Mengen der Metalle darzustellen, leidet aber an dem Uebelstande, daß man gemäß der Gleichung $4 \text{ M.OH} + \text{Al}_2 = \text{Al}_2\text{O}_2 \cdot \text{M}_2\text{O} + \text{M}_2 + 2 \text{H}_2$ nur die Hälfte des Metalls gewinnt, und dafs die Hydrate so überaus hygroskonisch sind. Verfasser haben daher nunmehr eine Methode ausgearbeitet. die Alkalimetalle aus ihren Aluminaten nach dem Vorgauge von Cl. Winkler vermittelst metallischen Magnesiums abzuscheiden. Der Vorgang vollzieht sich z. B. nach der Gleichung: Al, O3, K, O + Mg = Al₂O₃, MgO + K₂. Zur Darstellung des Cästums geht man vom Cäsiumalaun aus, dessen Lösung man mittelst Barythydrat zersetzt. Das Filtrat dampft man in einer Silberschale em, fligt zu der concentrarten Lösung noch ein halbes Molekül Aluminiumhydrat oder auch metallisches Aluminium, dampft zur Trockne und glüht das Gemenge in einer Eisen- oder Nickelschale. Dasselbe ist schr wenig hygroskopisch. Man mischt es mit einer dem vorhandenen Sauerstoff entsprechenden Menge Magnesium und destillirt es aus einem eisernen Rohre, wobei man das übergehende Casium in einer gläsernen Vorlage auffängt, Die geringe Menge Wasser, welche dem Gemenge anhaftet, wird durch das Magnesium zersetzt, wodurch sich - zum Vortheil der Operation — die Destillation in einer Wasserstoffatmosphäre vollzieht. Ebenso wird der ursprünglich im Apparate vorhandene Sauerstoff durch das Magnesium gebunden. Es gelingt nach dieser Methode, das Casium in fast quantitativer Ausbeute und in einer Operation mehr als 30 g zu gewinnen. Das specifische Gewicht des Cäsiums wurde zu 2,366 gefunden, während es nach Setteler nur 1,88 betragen soll. Setteler hat jedoch mit sehr kleinen Mengen Substanz gearbeitet. Das nach dem neu gefundenen Werthe berechnete Atomyolumen des Cäsiums ist 56, eine Zahl, welche viel wahrscheinlicher ist, als der Werth 75, welcher sich nach Setteler ergiebt, weil dieselbe sich an die Werthe der Atomyolumina von Kalium und Rubidium an--chiefst. Kp.

¹) Bull. acad. imp. Pétersb. [5] 1, 61-63.

N. Békétoff. Thermochemische Bestimmung der Einwirkung des metallischen Cäsiums und seines wasserfreien Oxyds au-Wasser 1). - Das Ciisium ist unter den Alkalimetallen das an schwierigsten zu handhabende. Es zersetzt sich heftig mit Wasser und die Reaction verläuft explosionsartig. Am besten gelagen die thermochemischen Bestimmungen, wenn man das Metall w umgebogene Rohren von etwa 3 mm lichter Weite einfuhrt. Reaction verläuft dann regelmäßig und schnell genug, so dalsich das Metall nicht mit einer schützenden Oxydschicht bedecken kann, welche die Reaction verlangsamen würde. Die Warmeentwickelung bei der Reaction Cs + II, () + an - Cs()H 1 an - II beträgt im Mittel 51 563 Cal. und somit die Bildungswarme eines Moleküls Chsijundydroxyd 86063 Cal. Diese Wärmemenge ist dæ höchste von allen, welche bei Alkalimetallen beobachtet wurde. Zur Bestimmung der Bildungswärme des Cäsuumoxyds hat Verfaser das Oxyd in einem Apparate dargestellt, welcher einerseits de Bildung von Superoxyd, andererseits die Entstehung von Hydrat verhüten sollte. In einen Kupfertiegel war ein Tiegel aus Silber eingepafst, welcher mit einem silbernen Deckel verschlossen wetden konnte. Ueber diesen schlofs sich ein Kupferdeckel, welche mittelst einer Schraube an den Silberdeckel fest angeprefst wurde Der Apparat konnte auf Rothglath erhitzt werden, ohne das Verbrennungsgase in das Innere gelangten. Zur Oxydation de-Casiums wurde der Silbertiegel mit dem Metall beschickt und in einen eigens zu diesem Zwecke hergerichteten Exsiccator gebracht, durch dessen Deckel vermittelst zweier Oeffnungen emerseits ein Silberstäbehen zum Umrühren des flüssigen Metalls andererseits ein Rohr zur Zuleitung des Sauerstoffs eingefahrt waren. Der sorgfältig getrocknete Sauerstoff wurde aus emen graduirten Gasometer vermittelst concentrirter Schwefelsäure verdrangt und das Einleiten unterbrochen, sobald die zur Bildung des Oxyds genan nothwendige Menge verbraucht war. Wickread des Einleitens wurde der Exsiccator auf einem Sandbade auf 60 bis 90° erwärmt, nach beendeter Oxydation der Silbertiegel schnell mit seinem Deckel versehen, in den Kupfertiegel gebracht und nachdem auch dieser mit dem Deckel verschlossen war, de Ganze eine halbe Stunde auf 300° und darauf auf Rothgluth erhitzt, wobei man den Deckel etwas liftete, um den Dappof etwa überschüssigen Metalls entweichen zu lassen. Das erhaltene Oard war von dunkler Farbe und hinterliefs beim Auflösen in Wasser

¹⁾ Bull, acad. imp. Petersb 3, 541-544.

einen Rückstand von metallischem Silber und Silberoxyd. Das Casinmoxyd hatte den Silbertiegel angegriffen und die Verbindung CsOAg gebildet. Aus dieser wurde das Silber durch Erhitzen mit geringen Mengen Cäsium auf Rothgluth verdrängt und so ein Oxyd erhalten, welches beim Auflösen in Wasser nur Souren von Silberoxyd neben metallischem Silber hinterliefs. Die calorimetrischen Bestimmungen ergaben unter Berücksichtigung des Silbergehaltes des Präparates für die Lösungswärme des Cäsiumoxyds in Wasser Cs₀O + H₀O + aq - 2 CsOH + aq + 72150 Cal. Hieraus und aus der Bildungswärme von einem Molekül Cäsiumhydroxyd berechnet sich die Bildungswärme von einem Molekül Casumo.cyd zu 99976 Cal. Dieser Werth ist niedriger, als die Bildungswarme von Natrium und Lithium, aber höher als die von Kahum und Rubidium. Die Hydratationswärme steigt in der Reihe der Alkalimetalle mit dem Atomgewicht; sie beträgt für Lithiumoxyd rund 26 000, für Natriumoxyd 55 000, für Kaliumoxyd 67000, für Rubidiumoxyd 70000 und für Cäsiumoxyd 72 000 Cal. Kp.

N. Beketoff. Ueber die Einwirkung von Wasserstoff auf wasserfreies Cäsiumoxyd 1). - Durch Einwirkung von Wasserstoff auf die wasserfreien Oxyde der Alkalimetalle werden diese, wie Verfasser früher gefunden hat, reducirt, indem die Hälfte des Metalls frei und ein Molekül Hydroxyd gebildet wird. Verfasser bringt diese Reaction in Beziehung zu dem Verhältnis der Atomgewichte dieser Metalle zu dem Aequivalentgewicht des Sauerstoffs. Mit steigendem Atomgewicht des Metalls muß sich die Reaction leichter vollziehen. Dies ist in der That der Fall. Von allen Alkalioxyden ist Lithiumoxyd, bei dem das obige Verhaltnifs nahezu = 1 ist, das einzige, welches durch Wasserstoff nicht reducirt wird. Für das Lithiumoxyd wirde die Reaction endotherm sein, während sie für die anderen Oxyde mehr oder minder exotherm ist. Daher vollzieht sie sich vom Natrium bis zum Rubidium bei immer weniger hohen Temperaturen und erfolgt beim Casium schon bei gewöhnlicher Temperatur. Wirft man etwas Oxyd in eine mit Wasserstoff gefüllte Röhre, so erfolgt eine schwache Explosion, und die Wände der Röhre bedecken sich mit einem Beschlag von metallischem Cisium. Die Explosionen werden durch die geringe Menge Luft verursacht, welche beim Einbringen des Oxyds mit in die Röhre gelangt. Sorgt man für völligen Luftabschlufs, so vollzieht sich die Reaction ohne

Bull, acad. imp. Petersb. 4, 247—249.
 Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1894

Explosion. Der Wasserstoff wird aufangs ziemlich rasch, spater langsamer absorbirt, und die Reaction verläuft nach der Gleichun, $2 \text{ Cs}_2 \text{O} + 1 \text{I}_2 = 2 \text{ CsOH} + \text{Cs}_2$.

N. Békétoff. Ueber einige physiko-chemische Eigenschafter der Haloidsalze des Cäsiums 1). - Verfasser theilt im Wesenthelen die Ergebnisse seiner thermochemischen Untersuchungen über das Jodoäsum mit. Für die Bildung dieses Salzes aus den Elementer berechnen sich: Cs + J + aq = CsJ gelöst + 78400 cal. Zar Bestimmung der Lösungswärme des Salzes wurde dasselbe durch doppelte Umsetzung von Cäsiumsulfat nut Jodbarvum dargestellt. In trockenem Zustande ist das Salz nicht hygroskopisch und selbst in geschmolzenem Zustande gegen den Sauerstoft der Luft beständig. Geschmolzen nimmt es eine braune Farbe an, wild aber nach dem Erkalten wieder weifs. Seine Lösungswärme beträgt - 8164 cal, und demgemäß die Bildungswarme des festen Jodcasiums aus den Elementen + 86564 cal., eine Zahl, welche höher ist als die des Jodkaliums +80130 cal. nach Thomsen In 100 Thin. Wasser sind bei 0° 44, bei 14,5° 66,3 und bei 61" 150 Thle. Jodcasium löslich; das specifische Gewicht der bei 14 gesättigten Lösung ist 1,393, das des trockenen Salzes 4,5227 und demgemäß das Molekularvolumen = 57.5. Die Atomyolumna von Cisium und festem Jod sind 70,7 und 25,6 und ihre Summe = 96,3. Daraus ergiebt sich eine Volumencontraction wahrend der Verbindung von Cäsium mit Jod von 40,3 Proc., wahrend diejonige bei der Vereinigung von Kalium und Jud 22 Proc. beträgt. Nach Ansicht des Verfassers drückt sich dieser Unterschied der Volumcontraction nicht nur in dem Unterschiede der Bildungswärmen von Jodcäsium und Jodkalium, sondern auch m dem Verhältnifs der Atomgewichte der Componenten dieser beiden Salze aus. Dieses ist bei Jodeäsium = 133 127, also etwa = 1. wahrend es sich beim Jodkalium = 39.127 weit davon entfernt Verfasser erblickt darin eine neue Bestätigung seiner Regel uber den Emfluss der Atomgewichte auf die chemische Verbindungsenergie, welcher sich durch die Bildungswärme und die Volumeacontraction offenbart. Die Bildungwärme des festen Bromcasums aus den Elementen beträgt 99 800 cal., diejenige des gelosten Salzes 93 500 cal, und die Lösungswärme für ein Molekül — 6300 cal. Diese Werthe sind höher, wie die entsprechenden beim Kalium. welche nach Thomsen für das geloste Salz 90230 cal. und für das feste Salz 95300 cal. sind. $K\mu$

^{&#}x27;) Bull. acad. imp. Pétersb. 4, 197-199.

Charles Lepierre. Veber das Atomgewicht des Thalliums 1).

Verfasser wendet sich gegen eine Kritik, welche F. W. Clarke an einer früheren Arbeit 2) des Verfassers über den gleichen Gegenstand geübt hatte. Für das Atomgewicht des Thalliums halt Verfasser an dem von ihm gefundenen Werth 203,62 fest. (Jedoch ist wiederum nicht augegeben, auf welche Einheit sich das Atomgewicht bezieht. Referent.)

G. Giorgis. Ueber das saure Thalliumearbonat³). — In Erganzung früherer Versuche von Lamy und Des Cloiseaux erhielt Verfasser ein Thalliumhicarbonat, TIHCO³, in nadelformigen Krystallen, indem er eine nicht gesättigte Lösung von Thalliumhydroxydul in einer Kohlensäureatmosphäre bei niederer Temperatur langsam (in zwei Monaten) verdunsten liefs. Bei höherer Aufsentemperatur und rascherer Verdunstung (in 14 Tagen) wurde ein thalliumreicheres Gemisch von Salzen abgeschieden. Die Thalliumhydroxydullösung erhielt Verfasser, indem er 20g eines Gemisches von Oxydul und Oxyd mit Wasser auskochte, den Rückstand im Eisentiegel zur Rothgluth erhitzte, und die Masse abermals mit Wasser auszog. Die auf diese Weise nach einander gewonnenen Filtrate wurden vereinigt, mäßig eingedampft und unter völligem Ausschluß der Luft in einem Strome von Kohlensäure der Verdunstung überlassen.

H. L. Wells and S. L. Penfield. Ueber Thalliumtrijodid und seine Beziehung zu den Trijodiden der Alkalimetalle 1). -Die bekannte Aehnlichkeit zwischen den Thallosalzen und manchen der entsprechenden Alkalisalze bestimmte Verfasser, Thalliumtrijodid darzustellen und dasselbe mit den von ihnen früher!) erhaltenen Alkalitrijodiden zu vergleichen. Sie fanden, dass es isomorph ist mit Rubidium - und Casiumtrijodid, und folgern daraus, dass auch dem Thalljumtrijodid dieselbe Structur eines Doppelsalzes TIJ. J., zugeschrieben werden müsse, die sie für die Alkalitrijodide RbJ. J2, CsJ. J2 annehmen. Danach würde das Thalliumtrijodid sich nicht von dreiwerthigem Thallium ableiten und eine ganz andere Constitution besitzen, wie Thallisulfat, -nitrat etc. Thalliumtrijodid wurde unter Anlehnung an die Methode von Nickles dargestellt durch langes Digeriren der alkoholischen Lösungen von Thallopodid und Jod in geringem Teberschufs und Einengen der Lösung über Schwefelsäure bis

¹) Bull, soc. chim. [3] 11, 423—424. — ²) JB, f. 1893. 8, 12. — ²) Accad. dei Lincei Rend. [6] 3, H, 104—109; Gazz. chim. ital. 24, H, 474—479. — ¹) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 312—316; Sill. Am. J. 47, 468—466. — ²) JB, f. 1892, S. 668 u. 671.

zur Krystallisation. Die erhaltenen Krystalle waren rhombisch, häufig von bedeutendem Umfange, vollkommen schwarz und son prächtigem Glanze, der sich an der Luft langsam verlor. Die Krystalle sind genau gemessen worden. Die nahe Uebereinsummung zwischen den Formen der Trijodide des Rubidiums, Casiumund Thalliums ergiebt sich aus den folgenden Axenverhaltmeen

RbJ₃. \tilde{a} : b: c = 0,6858: 1: 1,1234 CsJ₃. \tilde{a} : \bar{b} : c = 0,6824: 1: 1,1051 TlJ₃. \tilde{a} : b: c = 0,6828: 1: 1,1217

Ein Thalliumpentajodid darzustellen, gelang nicht. Die Achab bkeit des Thalliums mit den Alkalimetallen, welche einersens beden Thalloverbindungen, andererseits bei dem Thalliumtripolidzum Ausdruck kommt, veranlafste Verfasser zu der vorübergehenden Annahme, es möchte das Thallium zu den Alkalimetallen gehoren und aus zwei elementaren Alkalimetallen bestehen, welche den beiden Lücken in der Gruppe dieser Elemente im perjodischen System entsprechen würden. Zur experimentellen Prüfung descr Frage worde Thalliumnitrat fractionirt krystallisirt und die bentes am weitesten aus emander liegenden Fractionen, eine jede für sich, in das Sulfat umgewandelt. Diese wurde durch Behandlung mit Schwefelwasserstoff von Verunreinigungen befreit und in Thallochlorid übergeführt. Die Chlorbestminung in beiden Priparaten führte jedoch übereinstimmend zu dem Atomgewicht 204,5 für Thallium (0 - 16), so daß hiernach kein Grund vorliegt, an der Einheitlichkeit des Thalliums zu zweifeln.

A. Joly. Ueber die Hypophosphate des Thalliums 1. – Dithalliumhypophosphat, Tl₂H₂P₂O₆, entsteht durch genaues Neutralisiren von Unterphosphorsäure mit Thalliumearbonat oder durch doppelte Umsetzung von Thalliumsulfat mit Monobaryumhypophosphat. Das Salz ist in heißem Wasser löslicher, als in kaltem und krystallisirt beim Abkühlen seiner heißen Lösung in farblosen, durchsichtigen, triklinen Prismen. Etwas unter 2000 schmilzt das Salz ohne Gasentwickelung; die in Wasser gelöste Schmelze reducirt Silbernitrat, enthält also ein Phosphit. Wird die Temperatur über 2000 gesteigert, so entwickelt sich Phosphorwasserstoff. Tetrathalliumhypophosphat, Tl₄P₂O₆, entsteht durch Umsetzung der berechneten Mengen von Thalliumsulfat und Dinatriumhypophosphat in zum Kochen erhitzten Lösungen. Dis Salz ist in kaltem Wasser kaum löslich und krystallisirt beim

¹⁾ Compt. rend. 118, 649-650.

Erkalten der Lösung in kleinen, feinen, glänzenden, farblosen Nadeln. Auf 250° erhitzt, schmilzt das Salz unter Wärmeentwickelung und ohne einen Gewichtsverlust zu erleiden. Die Schmelze ist schwarz und enthält Kügelchen von geschmolzenem, metallischem Thallium eingebettet in einem Metaphosphat: Tl. P. O. = 2 Tl + 2 TlPO. Im directen Sonnenlicht färbt sich das Salz oberflachlich indigoblan; ob in Folge einer ähnlichen Zersetzung, wie in der Hitze, steht dahin.

Beryllium, Magnesium.

Alph. Combes. Ueber die Werthigkeit des Berylliums und die Formel der Beryllerde 1). - Zur Bestimmung der Werthigkeit des Bervlliums dient seine Verbindung mit Aretylaceton. Dieselbe wird durch Vermischen einer essigsauren Lösung von Bervllerde mit der äquivalenten Menge Acetylaceton in wässeriger Losung als weißer, krystallinischer Niederschlag erhalten, welcher in kaltem Wasser sehr wenig, mehr in heißem Wasser und in Alkohol sehr leicht löslich ist. Das Acetylacetonat des Berylliums krystallisirt aus Alkohol in orthorhombischen Prismen, schmilzt ber 108°, sublimirt theilweise schon bei 100°, ist sehr flüchtig und siedet unter 760 mm Druck unzersetzt bei 270°. Nach der Analyse und der Dampfdichtebestimmung kommt der Verbindung die Formel (C, II, O₄). Be zn; demgemäß ist das Beryllium, wie gegenwartig auch allgemein augenommen wird, ein zweiwerthiges Element und die Formel der Beryllerde BeO. Das entsprechende Acetylacetonal des Aluminiums ist in Wasser vollkommen unloslich, krystallisut in hexagonalen Tafeln, schmilzt bei 193 bis 1940 und siedet ber 314°.

H. F. Keller. Neuere Beiträge zu unserer Kenntnifs der metallischen Reductionsmittel?). — Recapitulation der Versuche von Clemens Winkler, Seubert und Schmidt über die reducirende Wirkung des Magnesiums.

Bdl.

J. Panfiloff. Ueber die Dekahydrate des Brom- und Jodmagnesiums.³). – Verfasser ging von dem Hexahydrat des Brommagnesiums, MgBr₂, 6 H₂O, aus, welches er durch Sättigen von frisch gefälltem Magnesiumhydroxyd mit wässeriger Bromwasserstoffsäure, Einengen der schwach sauren Lösung auf dem Wasser-

¹) Compt. rend. 119, 1221—1223. — ²) J. Frankl. Inst. 138, 306—317. — ²) J. russ. phys. chem. Ges. [5] 26, 234—239; Ref.: Chem. Centr. 65, H. 610, Ber. 27, IV, 617—618.

bade, sowie schliefslich durch Stehenlassen der concentrictet Lösung über Schwefelsäure in Form von Nadeln und ziembee großen hexagonalen Prismen vom Schmelzp. 152° erhielt. Losungen dieses Salzes, welche 45 bis 47,8 Proc. des wasserfreien Salzes enthielten, wurden durch Kältemischungen langsam abgekünkt Bei - 18,50 und in einem anderen Falle bei - 160 begannen sich Aggregate feiner, weißer Schuppen oder undurchsichtiger. sehr dünner Tafeln abzuscheiden, deren Menge sich beim Imrühren mit dem Thermometer beträchtlich vergrößerte. Dieselben wurden unter 0° zwischen Fliefspapier abgeprefst und erwieser sich bei der Analyse als das Dekahydrat des Brommagnesiums. Mg Br₂, 10 H₂O. Dieses schmilzt bei 11,5 bis 12,5° und zerialit hierbei, indem sich im Capillarrohr zwei Schichten bilden, m das ursprüngliche Hexahydrat und in Wasser. Durch Sättigen von wasseriger Jodwasserstoffsäure mit frisch gefälltem Magnesiumhydroxyd und Verdunsten der entstandenen Lösung über Schwissäure bei gewöhnlicher Temperatur, wobei sich die Losung stark braun färbt, gewann Verfasser lange, breite, prismatische Nades. eines wasserhaltigen Salzes, welches bei 11° schmolz. Wurde de Losung dieses Salzes, welche 58 Proc. des wasserfreien Jodinaguesiums enthielt, wiederum langsam abgekühlt, so schieden sich ber - 8°, nachdem einige Krystalle des Dekahydrates des Bommagnesiums eingetragen waren, reichlich kleine, farblose, sechseitige Tafeln aus. Diese, bei -4 bis 50 zwischen Fliefsparet abgeprefst, stellen nach dem Ausfall der Analyse das Dekuhydest des Jodnuguesiums, MgJ, 10 H, O, dar, zertließen an der Luft. schmelzen bei 23° und zerfallen hierbei in Wasser und das Ochhydrat, Mg J., S H. O. welches seinerseits bei 42° schmilzt, Kp.

Henri Moissan. Bestimmung der Dichte der geschmolzenen Magnesia¹). — Nach Ditte steigt die Dichte der Magnesia mit der Erhöhung der Temperatur; dieser Forscher giebt folgende Werthe an: d₀ bei 350 = 3,1932, bei Dunkelrothgluth = 3,2482 bei Hellrothgluth — 3,5699. Verfasser hat bei seinen Experimenten am elektrischen Ofen stets beobachtet, das die Magnesia durch Kohle nicht reducirt wird, ein Umstand, welchen er benutzt hat, das Innere seines Ofens mit abwechselnden Platten von Magnesia und Kohle auszukleiden und die Magnesia zur Herstellung von Tiegeln zu verwenden. Es wurde die Dichte von folgenden drei Proben bestimmt. Die erste Probe war zehn Stunden im Windofen erhitzt worden; die zweite stammte von

^{&#}x27;) Compt. rend. 118. 506-507; Bull. soc. chim. [3] 11, 1020-1021.

theilweise krystallinisch gewordenen Magnesiaplatten, welche der Einwirkung des elektrischen Bogens zwei Standen lang ausgesetzt gewesen waren; die dritte Probe bestand aus im elektrischen Oten geschmolzener Magnesia. Die bezüglichen Dichten sind: $d_{200} = 3.577$, resp. = 3.589, resp. = 3.654.

E. A. Schneider. Einwirkung des Phosphortrichlorids auf Magnesiumnitrid.). — Verfasser leitete Phosphortrichlorid mit Hülfe eines Stickstoffstromes über Magnesiumnitrid. Bei Rothgluth fand eine heftige Reaction statt; die Reactionsmasse wurde fast werfsglühend und gleichzeitig destillirte Phosphor ab. In dem Rückstande, welcher größtentheils aus Chlormagnesium und Phosphor bestand, konnten keine Anzeichen für die Bildung eines Phosphornitrids aufgefunden werden, wie der Verfasser es gehofft hatte.

L. Spiegel. Ueber Magnesiumnitrit?). - Da die Angaben in der Literatur über dieses Salz einander widersprechend lauten. hat Verfasser dasselbe durch Imsetzung ägnivalenter Mengen Silbernitrit und Magnesiumchlorid neu dargestellt. Das Gemisch wurde ofter durchgerührt, längere Zeit bei 50 bis 60° stehen gelassen und dann filtrirt, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff von geleistem Silber befreit und die nunmehr erhaltene, schwach gelbhehe Lisung zunächst auf dem Wasserbade bis zur schwachen Syrupconsistenz, darauf zur Vermeidung einer Zersetzung im Vacuumexsiccator eingedunstet. Die hinterbleibende, rein weiße Salzmasse konnte nicht bis zur völligen Gewichtsconstanz getrocknet werden, da hierbei schon eine geringe Zersetzung eintrat. Die Analysen führten zu der Formel Mg(NO₂), 3 H₂O. Die verdünnte, wässerige Lösung des Magnesiummtrats kann ohne Zersetzung längere Zeit im Sieden erhalten werden, während das trockene Salz durch Erwärmen auf 97 bis 100° stark zersetzt wird und beim Auflösen in Wasser nach dem Erhitzen einen starken Rückstand von Magnesia hinterläfst. Kp.

K. Kippenberger. Veher ein krystallisirtes, neutrales Magnesiumearbonat³). — Die Lösungen der Alkalibicarbonate vermögen frisch gefälltes Magnesiumearbonat aufzulösen. Aus den erhaltenen Lösungen scheiden sich bei ruhigem Stehen schon nach wenigen Stunden Krystalle von Magnesiumearbonat aus. Dieselben sind frei von Alkali und stellen kleine, harte, in Wasser wenig und in verdünnten Säuren langsam lösliche Körnchen dar von der

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 358. -- 1) Chemikerzeit. 18, 1423. -- 20 Zeitschr. anorg. Chem. 6, 177-194.

Zusammensetzung 4 Mg CO, . 15 H, O. Calciumcarbonat und Eisenhydroxyd dagegen sind in Alkalibicarbonatlösungen unlöslich. Verfasser will diese Beobachtungen zur technischen Herstellung von reinem, neutralem Magnesiumcarbonat aus magnesiumhaltigen Mineralien, wie Magnesit, Dolomit, Bitterspath, sowie aus Kainitund Carnallitlaugen verwerthen. Das Ausgangsmaterial wird gegebenen Falles in Salzsäure gelöst, das vorhandene Eisen mit Salpetersäure oxydirt, die Lösung mit Soda gefällt, der Niederschlag abgeprefst und mit Losungen von Alkalibicarbonat geschilttelt. Aus den vom Niederschlag getrennten Lösungen krystallisirt dann das Magnesiumcarbonat aus. Bezüglich der Ansichten, welche Verfasser über die Vorgänge bei der Bildung des Magnesiumcarbonats aus Alkalibicarbonatiosungen mittheilt, mufs auf das Original verwiesen werden. Beim Liegen an der Luft, wie bei der Aufbewahrung über Schwefelsaure giebt das Magnesiumcarbonat, 4 MgCO, 15 HaO, allmählich Wasser ab. Verfasser nimmt hierbei die Entstehung eines Salzes 2 MgCO, .51, H.O. oder Mg CO, 3 H, O an. Bei höherem Erhitzen verliert das Salz das Wasser bis auf geringe Mengen, welche selbst bei längereni Erhitzen auf 170° hartnáckig festgehalten werden. Eine hydrolytische Spaltung und eine Abgabe von Kohlensäure hat Verfasser hierbei nicht beobachtet. Kp.

Calcium.

Albert C. Mac Gregory. Die elektrische Leitfähigkeit einiger Lösungen von Salzen, besonders des Calciums. Strontiums und Baryums 1). — Verfasser hat die Leitfähigkeiten von Calciumsulfat, Calciumehlorid, Calciumnitrat, Calciumacetat, Strontiumcetat, Strontiumcetat, Strontiumacetat, Baryumacetat, Silberacetat und Kaliumoxalat bei 18º bestimmt. In den meisten Fällen wurde der Verlauf der Curve, welche die molekulare Leitfähigkeit wiedergiebt, regelmäßig gefunden und besonders bei den großen Verdünnungen keine Neigung zur Abweichung von der geradhnigen Richtung beobachtet. Nur beim Silberacetat ergab sich bei den schwächsten Lösungen zu Beginn ein Ansteigen der Curve anstatt eines sofortigen Abfalls. Dieser Richtungswechsel der Curve bei den Lösungen äußerster Verdünnung ist für freie Säuren und Basen charakteristisch, sonst aber bei einem Salze noch nicht festgestellt worden. Die Ursache für dies eigenthümliche Ver-

¹) Ann. Phys. [N. F.] 51, 126-139.

halten des Silberacetats bleibt noch zu ermitteln. Die Curve für Calciumsulfat stimmt in ihrem Verlaufe mit demjenigen der Curven für Magnesium-, Zink- und Kupfersulfat, welche Kohlrausch früher bestimmt hat, überein. Desgleichen fallen die Curven von Strontium- und Calciumsulfat merklich zusammen. Bei Gelegenheit seiner Versuche hat Verfasser auch das akustische mit dem von M. Wien für Widerstandsmessungen empfohlenen sogenannten optischen Telephon verglichen und eine gute l'ebereinstimmung zwischen beiden gefunden. Schliefslich wurde noch festgestellt, daß man zur Bereitung von Leitfahigkeitswasser bei der Destillation sehr wohl gläserne Kühler verwenden kann, wenn nur das Glas des Kühlers von guter Beschaffenheit ist, und der Kühler selbst erst eine Zeit lang durch die Destillation ausgewiissert wird. So wurde z. B. durch fractionirto Destillation eines Wassers, dessen Leitvermögen ursprünglich gleich 2 war, unter Verwendung eines gläsernen Kühlers ein Wasser erhalten, bei welchem die Leitfahigkeit den Werth $k.10^{14} = 0.65$ zeigte. Kp.

Charles O. Curtman. Ueber die Hydrate von Calciumbromid und -jodid). — Beim Entwässern von wasserhaltigem Calciumbromid scheint ein Salz zu entstehen von der annihernden Zusammensetzung CaBr₂ + 3H₂O. welches bei etwa 80 bis 81° schmilzt. Wird die Temperatur auf 180 bis 181° gesteigert, so wird wiederum Wasser abgegeben, und beim Abkühlen bleibt eine Masse zurück, welche der Formel 2CaBr₂ + 5H₂O entspricht. In derselben Weise wird beim Jodcalcium ein Salz erhalten, welches unter 100° schmilzt und vielleicht nach CaJ₂ + 3H₂O zusammengesetzt ist. Bei höherem Erhitzen geht es allmählich in das wasserfreie Salz über. Versuche, Krystalle dieser Hydrate aus wässeriger oder alkoholischer Lösung zu bekommen. führten nicht zu deutlichen Ergebnissen, da die Krystalle von der Mutterlauge nicht zu befreien waren. Vielleicht entsprechen sie den Formeln CaBr₂ = 6H₂O und CaJ₂ + 6H₂O. Kp.

Tassilly. Ueber basische Calciumsalze?). Dem von Ditte untersuchten Calciumoxychlorid, CaCl₂, 3CaO, 16H₂O, ist das vom Verfasser vor Jahresfrist beschriebene Calciumoxyjodid?), CaJ₂, 3CaO, 16H₂O, analog zusammengesetzt. Ebenso führte die Analyse des Calciumoxybromids, welches der Verfasser nunmehr dargestellt hat, und welches bereits früher von Löwig erhalten worden ist, zu der Formel CaBr₂, 3CaO, 16H₂O. Zur Darstellung des Salzes

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 621—624. — 2) Compt. rend. 119, 371—373; Rull. soc. chim [3] 11, 931—933. — 4) JB. f. 1893, S. 463.

werden zu einer heifsen Lösung von 100 g Calciumbromid w 75 ccm Wasser 3 g Kalk in kleinen Portionen und unter Umrühren gefügt. Aus der filtrirten und vor dem Zutritt von Kohlensanie geschützten Lösung krystallisiren dann schöne Nadeln, welche sich zusammenballen und das Ausschen von perlmutterglänzender Plättchen annehmen. Das Oxybromid, wie das Oxyjodid des Calciums werden durch Wasser, Alkohol, Kohlensaure und de stärkeren Säuren zersetzt. Sie lösen sich leicht in den Halogenwasserstoffsäuren und in stark verdunnter Salpetersäure. Meht genugend verdünnte Salpetersäure löst das Oxyjodid unter Abscheidung von Jod. Schwefelsäure führt in Sulfate über. In-Losungswärme der drei Salze ist annähernd gleich. Sie betreit für das Oxychlorid 63,4, für das Oxybromid 63,55 und für da-Oxyodid 63,3 cal. Die Bildungswärme wurde gefunden, berechte auf flüssiges Wasser, zu 92,0 bezw. 98.85 und 102,3 cal. und b. rechnet auf festes Wasser, zu 69,12 bezw. 76,45 und 79,3 cal. Kg.

F. M. Lyte und C. H. M. Lyte. Aufarbeitung von Chlucalcium- und Chlormagnesiumlaugen!). Die Chlorcalcium- und Magnesiumlaugen (z. B. aus dem Ammoniaksodaprocefs) werdet. vorzugsweise in warmem Zustande, mit Bleinitrat in unlösliche Bleichlorid und eine Lösung von Calcium- bezw. Magnesummutst umgesetzt. Nachdem aus letzterer das noch in Lösung gehlieber-Bletchlorid als Oxychlorid (durch Zusatz von Kalk) oder als Bletsulfid (z. B. Zusatz von Schwefelcalcium) entfernt worden r. wird dieselbe zur Trockne eingedampft und auf schwache Rothgluth erhitzt, um einerseits einen Rückstand von Calcium- bezu Magnesiumoxyd, der für die Gewinnung neuer Mengen von zu verarbeitender Laugen aus den Abwässern des Ammoniaksolsverfahrens dienen kann, und andererseits aus den entweichende Dampfen verdunnte Salpetersäure zu gewinnen. Vermittelst dieser wird aus zinkfreiem, aber hehebig silberhaltigem Blei nach desset. Umwandlung in Oxyd das für den obigen Process benöthigte Bleimtrat hergestellt, aus welchem eventuell das Silber durch Blerschwamm metallisch ausgefällt wird, um so aus dem späterhie gewonnenen Bleichlorid durch elektrolytische Zersetzung desselbet in geschmolzenem Zustande reines metallisches Blei neben thler zu erhalten. (10.

A. Lemoine. Veber freie alkalische Erden in carbonathaltigem Gestein²). — Früher schon ist von A. Raspail die Gegetwart von freiem Calciumoxyd in carbonathaltigem Gestein behauptet

¹) D. R.-P. Nr. 75781. - ¹) Biederm, Centr. 23, 726-728.

und dieser Basis ein großer zerstörender Einfluß auf die in den Gesteinsschichten eingeschlossenen thierischen und pflanzlichen Leberreste zugeschrieben worden. Diese Alkalinität der Gesteine, welche für mauche geologischen Erscheinungen von Wichtigkeit ware, ist durch die üblichen chemischen Indicatoren nicht sicher nachweisbar, da auch die Carbonate der alkalischen Erden beim Kochen mit Wasser so merklich in Lösung gehen, dass das Wasser auf iene Indicatoren deutlich alkalisch reagirt. Durch die quantitative Analyse eines russischen Kalksteins von kreideähulicher Textur, sowie eines belgischen Dolonnts betrachtet Verfasser dagegen nummehr die Gegenwart von freiem Kalk und freier Magnesia in diesen Mineralien als nachgewiesen, und zwar hat er in dem Kalkstein 0,37 Proc. freien Kalk und 0,37 Proc. freie Magnesia, in dem Dolomit dagegen 11.38 Proc. an letzterem Oxyd gefunden. Der Kalkstein ertheilte schon kaltem Wasser eine alkalische Reaction. Ein Kalkspath ergab 0,53 Proc. freien Kalk. Verfasser erklart die Anwesenheit dieser Basen durch die Annahme, daß Kalk- und Magnesiawässer beim Zusammentreffen mit organischer Substanz einen Niederschlag von dieser mit jenen Basen absetzen. Der Niederschlag wurde allmählich unter Zerstorung der organischen Substanz bis zur Bildung von Kohlensaure in Carbonat umgewandelt. Waren Kalk und Magnesia im Leberschufs vorhanden, so blieb der Ueberschufs in den sehr dichten Schichten als solcher erhalten, da nachträglich kohlensaurehaltige Wässer in diese Schichten nicht einzudringen vermuchten. Vielleicht ist die Zerkhüftung der Kalksteinfelsen zum Theil auch auf eine Hydratation dieses freien Kalks zurückzuführen.

Rudolf Hefelmann. Ueber Aetzkalk enthaltendes Brunnenwasser 1). — Ein mit grobkornigen Cementziegeln bekleideter Brunnenschacht lieferte ein Wasser mit 161 bis 707 mg Aetzkalk im Liter. Nachdem einer der Steine sieben Monate an der Luft gelegen hatte, gaben 10g desselben in Pulverform binnen einer Stunde noch 55,8 mg Aetzkalk an 1 Liter destillirtes Wasser ab; 10g eines frischen Monier-Cementes gaben unter gleichen Umständen nur 29,9 mg Kalkhydrat ab. Schlecht verbundene Cementsteine sind also zum Ausmauern von Brunnen meht geeignet. Kir.

Wm. P. Mason. Das Härten des Mortels?). — Da bei Bauleuten der Glaube herrscht, daß es praktischer ist, Kalkmortel zu mischen und ihn vor dem Gebrauch einige Tage hegen zu

¹⁾ Pharm. Centr.-H. 35, 313-314. - 1) Amer. Chem. Soc. J. 16, 733-735.

lassen, als ihn direct zu verwenden, so hat Verfasser, um diese Ansicht zu prüfen, folgende Versuche gemacht. Er formte aus Mörtel, der drei bis sieben Tage gelegen hatte, Ziegel, liefs diese 45 bis 50 Tage an der Luft liegen und bestimmte dann die Zugfestigkeit. Bei Ziegeln aus Mörtel, der drei Tage gelegen batte. betrug pro Quadratzoll die Bruchfestigkeit 34.6 Pfund, bei solchen die aus sieben Tage gelagertem Mörtel gefertigt waren. 39.3 Pfund. Den Einflufs, den Zuckerwasser (1 g l'fund auf eine Gallon: Wasser) auf das Härten des hydraulischen Mortels ausübt, hat Verfasser gleichfalls geprüft. Die Zugfestigkeit von Ziegeln, die mit Zuckerwasser bereitet und 38 Tage unter Wasser gestanden, betrug 62.75 Pfund, dieselbe Zeit der Luft ausgesetzt 65.4 Pfund. Als derselbe hydraulische Mörtel statt mit Zuckerwasser mit Ochsenblut angerührt war, ein Gebrauch, der in Südamerika angute net ist, betrug die Zugfestigkeit nach 37 Tagen 63,8 Pfund, als sie Wasser, und 69,8 Pfund, als sie der Luft ausgesetzt waren. Das Ochsenblut war mit 1 3 Vol. Wasser verdünnt.

A. Manceau. Organische Stoffe bei Gegenwart von Calcuasulfat 1). - Verfasser beschreibt einen eigenthumlichen Fall der Reduction von Gyps zu Schwefelcaleinm. Die aus Gyps bergestellte Decke eines Zimmers entwickelte einen so starken Gertet nach Fäulnifs und Schwefelwasserstoff, dals ein langerer Aufenhalt in dem Zimmer nicht ohne heftige Beschwerden blieb. Benäherer Untersuchung erwies sich die Decke als aus drei Laget bestehend, von denen zwei aus grauem und die dritte aus femen. weißem Gyps hergestellt waren. Sie war mit dunkelbrauen glanzenden Körnchen eines eisenhaltigen Silicats durchsetzt und zeigte gelbe Pünktchen um einen schwarzen Kern, Stellen, an welchen die Reduction des Gypses besonders stark eingesetzt hatte Schliefslich waren noch mit einer schwarzen Substanz ausgefulle Risse vorhanden. Diese schwarze Substanz erwies sich als ein Conglomerat von kleinen wurmförmigen Infusorien, deren \u00e40sehen genau beschrieben wird, und welche, in Wasser gebracht sofort an die Obertläche kamen, offenbar um Sauerstoff zu de sorbiren, ohne den sie nicht existiren können. Es unterlag som: keinem Zweifel, daß zum Anruhren des Gypses ein faules Wasset verwendet vorden war, und dafs die Infusorien die Reduction des Calciumsulfates zu Schwefelealeium bewirkten, in der gleichen Weise, wie es in den natürlichen Schwefelwässern durch die Schwefelbacterien geschieht. Der Schwefelwasserstoff seinerseit-

⁴⁾ J. Pharm. Chim. [5] 29, 98 101

entstand durch Einwirkung der Kohlensäure auf das Schwefelcalcium; denn in den anliegenden und unbewohnten Zimmern konnte Schwefelwasserstoff nicht nachgewiesen werden. Nach Entfernung der Decke konnte das Zimmer ohne fernere Behelligung in Benutzung genommen werden.

A. L. Potilitzin. Ueber die Löslichkeit des wasserfreien Gypses 1). - Die Bestimmungen wurden so ausgeführt, daß eine abgewogene und fein gepulverte Menge Gyps, welcher bei einer bestimmten Temperatur entwässert war, mit 100 ccm Wasser von 17.50 eine bestimmte Zeit geschüttelt wurde. Danach wurde die Losung in eine Platinschale filtrirt, zur Trockne gedampft und der aus dem Hydrat CaSO4. 2H2O bestehende Rückstand getrocknet und gewogen. Für Gyps, welcher zwischen 95 bis 2000 getrocknet war, wurde annähernd die gleiche Löslichkeit gefunden. War die Temperatur beim Entwässern jedoch über 2000 gesteigert worden, so nahm die Löslichkeit des Gypses um so mehr ab, je höher die Temperatur gewesen war. Auch die Dauer des Entwässerns ist für die Löslichkeit des Gypses von gleichem Einfluß, wie die Steigerung der Temperatur, jedoch in geringerem Grade. Die durch Schütteln des Gypses mit Wasser erhaltenen Lösungen setzen beim Stehen wasserhaltige Gypskrystalle ab, deren Mengo von der Concentration der Lösung abhängt. Verfasser unterscheidet zwei Modificationen des wasserfreien Calciumsulfats. Die erste, welche er α-Calciumsulfat nennt, entsteht beim Entwässern des Gypses bei Temperaturen zwischen 120 bis 2000 und besitzt die Fähigkeit, Wasser aufzunehmen und unter Bildung des Dihydrats zu erhärten. Die &-Modification entsteht bei Temperaturen über 200°, verbindet sich nur schwer mit Wasser, erhärtet nicht und entspricht dem todtgebrannten Gyps und dem Anhydrid. Beim Entwässern des Gypses entstehen bei allen Temperaturen zwischen 95 bis 350° - beide Modificationen neben einander; und zwar ist die Menge des ø-Calciumsulfats um so geringer, je niedriger die Temperatur beim Entwassern und je kürzer die Dauer des Erhitzens war.

A. L. Potilitzin. Ueber die Ursache und die Bedingungen des Erhärtens von Gyps²). – Beim Erhärten des gebrannten Gypses nimmt das α-Calciumsulfat ¹) Wasser auf und geht zunächst in das Semihydrat ¹), dann in das Dihydrat über. Dagegen

Russ, Zeitschr. Pharm. 33, 725-726; J. russ, phys.-chem. Ges. [5]
 170. - *) Russ, Zeitschr. Pharm. 33, 726; J. russ, phys.-chem. Ges. [5]
 121-229. - *) Vgl. vorstehendes Referat. - *) Vgl. JB. f. 1893, S. 466.

verbindet sich das \(\beta\)-Calciumsulfat nur sehr langsam mit Wasser Die Löslichkeit des Semihydrats ist beträchtlich größer, als die des Dihydrats. Bei fortgesetzter Einwirkung von Wasser geht das Halbhydrat daher in Lösung, geht dort in Dihydrat über und scheidet sich als solches in femen, verfilzten Krystallen wieder Hierbei wird Wärme frei. Der Process wiederholt sich bis zum völligen Verbrauch der α-Modification; Wasser und die β-Modification bleiben zurück. Die sich ausscheidenden Krystalle des Dihydrats füllen die Zwischenräume aus und umhallen die einzelnen Theilchen des B-Sulfats, welches dann zum Theil selbst in das Dihydrat übergeht. Hierbei nimmt das Volumen zu, die entstandenen Krystalle unterliegen somit einem gegensenuge Druck, die Masse wird fest, sie erhärtet. Für das richtige Erhärten des Gypses ist ein bestimmtes Mengenverhältnifs zwischen der α- und β-Modification nothwendig. Dieses wird erhalten wenn der Gyps, wie dies auch üblich ist, bei Temporaturen zwischen 100 bis 250° gebrannt wird.

G. Giorgis. Ueber das Abbinden von Scott's Cement's -Die früheren Mittheilungen über Scott's Cement enthalten nichts über diese Frage. Verfasser hat einen durch Glühen von 1 Mol Kalk mit 1 Mol. Calciumsulfat bis zu theilweis erreichter Schmelzung hergestellten Coment theils unmittelbar, theils nach einmonatigen Verweilen eines Formstückes unter Wasser mikroskopisch untersucht und seine noch unvollständigen Beobachtungen beschrieber In beiden Fällen scheint u. A. Anhydrit vorhanden zu sein Ferner wurde das Filtrat einer Aufschweimmung von 2 Mol. (alciumsulfat und 3 Mol. Kalk über Schwefelsäure und Actakah verdunstet; die abgeschiedenen Krystalle enthielten mehr Kalk und weniger Schwefelsäure, als der Formel (aSO) + 2H2O optspricht, also vielleicht etwas basisches Salz; aus den Mutterlaugen wurden kalkreichere Krystalle nicht erhalten. Die Löslichkeit der beiden Verbindungen im Gemisch bei 13° wurde zu 1,628 pro Mille bu das Sulfat und zu 1,633 pro Mille für das Hydroxyd bestummt. gegen 2 pro Mille und 1,315 pro Mille für die getrennt gelosten Stoffe. AIC.

A. Joly und E. Sorel. Einwirkung von Wasser auf Ibcalciumphosphat?). — Bringt man Krystalle von Dicalciumphosphat in siedendes Wasser, so erweist sich die Flüssigkeit Lackmus gegenüber sauer und gegenüber Methylorunge neutral, sie enthalt Monocalciumphosphat. Isolirt man den in der Flüssigkeit ent-

⁴⁾ Gazz, chim, ital, 24, I, 23-28, - 1) Compt. rend. 118, 738-741.

haltenen Niederschlag, nachdem jede Spur von Krystallisation verschwunden ist, so erweist sich derselbe bei der Analyse als nahezu reines Tricalciumphosphat. Ein amorphes Product von der Zusammensetzung des Tricalciumphosphats erhält man, wenn man die Behandlung mit siedendem Wasser zwei- bis dreimal wiederholt. Setzt man das Kochen fort, wenn die Umwandlung des Biphosphates in die amorphe Substanz erreicht ist, so tritt zwischen der Flüssigkeit und dem Niederschlag eine secundäre Reaction ein, es bilden sich kleine Krystalle. Ist die Menge des Brealciumphosphates größer als 10g auf 1 Liter Wasser, so ist nach vollendeter Umsetzung ein intermediäres Phosphat von der Formel $(PO_4)_4$ $Ca_4 - 4(PO_4)_4$ H_2 $Ca_2 + 2H_2$ O gebildet, während bei Mengen unter O pro Liter ein Gemisch entsteht. O

Henri Moissan. Darstellung eines krystallisieten Calciumcarbids im elektrischen Ofen: Eigenschaften dieses neuen Körpers 1). - Eine innige Mischung von 120 g gebrauntem Marmor und 70 g Zuckerkohle wird im elektrischen Ofen während 15 bis 20 Minuten mit emem Strom von 350 Amp. und 70 Volt erhitzt. Die Verwendung von Calciumearbonat ist auch angängig, empfiehlt sich aber nicht wegen des größeren Volumens des Carbonats. Das in beiden Fallen nach den Gleichungen Catt + C, - C, Ca + CO und CaCO, + 4C - C, Ca + 3CO entstehende Calciumcarbid, C, Ca, stellt eine schwarze, homogene, geschmolzene Masse von krystallinischem Bruche dar. Die losgelosten Krystalle sind braunroth, undurchsichtig, glanzend und besitzen bei 189 die Dichte d=2.22. Das Carbid ist in allen Lösungsmitteln unlöslich; Wasserstoff ist ohne Einwirkung. Chlor wandelt es bei 245° unter Feuererscheinung in Chlorcalcium und Kohle um, Brom wirkt bei 350° und Jod bei 305°, beide unter Feuererscheinung, ein. Im Sauerstoff verbreant das Carbid bei Rothgluth zu Calciumcarbonat, Schwefel führt es unter Feuererscheinung in Schwefelcaleium und Schwefelkohlenstoff über. Stickstoff, Bor und Silicium greifen es selbst bei Rothgluth nicht an, Phosphor wandelt es ohne Erglüben in Phosphorealcium, Arsendampf unter großer Wärmeentwickelung in Arsencalcium um. Die meisten Metalle reagiren mit dem Carbid nicht, Natrium und Magnesium vermögen es bei der Erweichungstemperatur des Glases nicht zu zersetzen. Mit Eisen und Antimon entstehen dagegen bei hoher Temperatur krystallinische Verbindungen. Mit Wasser vollzieht sich eine heftige und vollständige Zersetzung unter Bildung von ganz reinem

^{&#}x27;) Compt. rend. 118, 501-506; Bull. soc. chim. [3] 11, 1002-1007.

Acetylen und Kalk. Wasserdampf bei Rothgluth wirkt weit wenner heftig ein; das Carbid bedeckt sich mit einer Schicht von Kola und Calciumcarbonat, während ein Gemisch von Wasserstoff un. Acetylen entweicht. Säuren reagiren mit der Substanz besonden wenn sie verdünnt sind; rauchende Schwefelsäure giebt eine gringe Gasentwickelung, gewohnliche Säure zersetzt lebhafter un erzeugt einen deutlichen Aldehvolgeruch. Rauchende Salueter siure ist ohne merkliche Einwirkung, verdünnte Salpeter-, Salund Jodwasserstoffsaure hefern Acetylen. Trockener Chlorusser stoff liefert bei Rothgluth unter Erglüben ein an Wasserstoff sehr reiches Gasgemisch. Geschmolzene Chromsaure erglicht mit der Carbid unter Bildung von Kohlendioxyd. Kaliumchlorat w Kaliumnitrat erzeugen erst bei Rothgluth Calciumcarbouat. Bbsuperoxyd wirkt bei Rothgluth und Fluorblei sehon bei gewih licher Temperatur ein. Mit Alkohol entstehen beim Erhitzen auf 180º reines Acetylen und Calciumäthylat. Um die heftige Luwirkung von Chlor auf Acetylen zu zeigen, läßt man in eine na gesättigtem Chlorwasser gefüllte Flasche Stückchen von Calcius-Alsbald entwickeln sich Blasen von Acetye carbid fallen. welche sich mit dem Chlor entzünden, während ein Geruch nach Chlorkohlenstoffen bemerkbar wird. Die Bildung des Calciancarbids hat vielleicht einiges Interesse für die Geologie. Walescheinlich ist in den frühesten geologischen Zeiten der Kohlensten des Phanzen- und Thierreiches als Carbid vorhanden gewest Andererseits lassen die Verbreitung des Calciums an der Eriobertläche, sowie die Zersetzlichkeit seines Carbids durch Wasser annehmen, daß dieses eine Rolle bei der Festlegung des Koblesstoffs gespielt hat.

L. M. Bullier. Darstellung von Kohlenstoffverbindungen der Erdalkalimetalle!). — Oxyde oder Carbonate der Erdalkalien werden, mit Kohle gemischt, der Wirkung des elektrischen Stromes in einem elektrischen Ofen, z. B. dem von Moissan, ausgesetzt Hierbei entstehen Metallcarbide von der Formel C₂Ca. C₂Ba u. z. w. mit bemerkenswerthen Eigenschaften, die eine technische Verwerthung ermöglichen. Sie liefern z. B. mit Wasser Acetylen, das sieh leicht zu Benzol polymerisiren läfst; ferner können sie zu Herstellung von Dijodoform, Cyanwasserstoffsaure und Cyanverbundungen dienen.

Vivian B. Lewes. Kesselsteinbildung?). - Die Ursachen der Kesselsteinbildung sind sowohl auf die mechanischen, wie der

¹⁾ D. R.-P. Nr. 77168. 1) Oesterr, Zeitschr, Berg- u. Hüttenw. 42, 100.

chemischen Verunreinigungen des Wassers zurückzuführen. chemische Process, durch welchen die gelösten Salze aus dem Wasser abgeschieden werden, ist in jedem besonderen Falle verschieden; die Ausscheidungen bestehen aus Calciumcarbonat, Calcrumsulfat, Magnesiumhydrat und Kieselsäure. Calciumcarbonat scheidet sich wesentlich aus Quell- oder Süfswasser aus und kann durch Umwandlung in Bicarbonat beseitigt werden; es bildet einen leicht ontfernbaren Staub im Kessel. Calciumsulfat dagegen bildet eine außerordentlich feste Ablagerung, welche nur mit dem Hammer beseitigt werden kann. Es ist daher einer der gefährlichsten Bestandtheile des Kesselsteins und bildet sich um so leichter, je höher die Temperatur des Wassers, die Pressung oder die Zunahme des Salzgehaltes der Lösung ist. Die härtende Kraft des Calciumsulfats ist auf die krystallinische Art seiner Abscheidung zurückzuführen; beim Erhitzen wandeln sich diese Krystalle unter Abgabe von Wasser in feine undelige Krystalle um, welche sich mit dem Schlamme des Calciumcarbonats fest zusammenbinden. Das Magnesiumhydrat ist nicht als ein Zersetzungsproduct des Chlormagnesiums bei hoher Temperatur zu betrachten, sondern kommt durch Einwirkung von Chlormagnesium auf Calciumcarbonat zu Stande. Bei Speisung mit Seewasser besteht der Kesselstein hauptsächlich aus Calciumsulfat, während er bei Verwendung von Brackwasser neben dem Sulfat auch Calciumcarbonat entheilt. Als bestes Mittel zur Verhutung des Kesselsteins empfiehlt Verfasser, harte Wasser vor dem Einleiten in den Kessel weich zu machen.

W. Niehls. Eine Härtescala für Glas!). — Da die Härte die für die verschiedenen Zwecke des Handels, der Industrie und Wissenschaft wichtigste Eigenschaft des Glases für die Beurtheilung seiner Güte ist, hat Verfasser hierfür eine Scala aufgestellt, welche folgende acht Stufen unterscheidet. 1. Das weichste Glas wie Französisches Krystallglas. 2. Weiches Thüringer Glas für künstliche Blumen etc., Englisches Krystallglas. 3. Hartes Thüringer Glas für Thermometer, bessere Apparate etc. 4. Jenaer Normalglas von Schott u. Co. 5. Franzosisches Hartkrystallglas für Normalthermometer. 6. Jenaer Borosilicatthermometerglas 59" von Schott u. Co. 7. Jenaer alkahfreies Thermometerglas 112" von Schott u. Co. 8. Cavalier's Böhmisches Krystallglas für Verbreunungsröhren. Diese normale Härtescala für Glas wird hergestellt und ist in Glashandlungen zu beziehen.

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 406-408. Jahrenbor, f. Chem. n. e. w. für 1894

Mayan. Glasvergoldung 1). - Verfasser giebt Vorschriften zur Glasvergoldung. Er benutzt dazu eine Goldchloridlosung. welche in 1 Liter 6 bis 7 g Chlorgold enthält, sowie eine Lösung von 50 g Aetznatron in 1 Liter Wasser. Man mischt 4, Vol. Goldlösung mit 1/2 Vol. Natronlauge und setzt auf 1 Liter der Mischung je nach Umständen eines der folgenden Reductionsmittel. Wasserfreies Glycerin (3 ccm) wirkt am stärksten. Durch Zusatz von je 5 ccm 90 proc. Alkohol und 40 proc. Glycoselösung erhalt die Vergoldung einen röthlichen Ton. Einen besonderen Glanz verleihen Propyl-, Butyl- oder Amylalkohol (je 40 ccm). Schliefslich ist auch noch eine Mischung zu gleichen Theilen (je 30 ccm) von 90 proc. Alkohol und einer Zuckerlösung in Auwendung, welche durch Auflösen von 12 g Zucker in 100 ccm Wasser, Zusatz von 2 g Salpetersäure (1,34 spec. Gew.) und ein viertelstündiges Kochen des Ganzen bereitet wird. Die Vergoldung ist nur dann brauchbar. wenn sie von unten nach oben stattfindet. Die Enrichtung muls daher so getroffen sein, dass der zu vergoldende Gegenstand, z. B. eine Glasplatte, auf dem Bade schwimmt. Die fertige Vergoldung wird mit Wasser gespült, dann getrocknet und gefirnifst, Kp.

F. Foerster. Ueber die Einwirkung von Säuren auf Glas?).

— Ueber die vorliegende Untersuchung hat Verfasser bereits im Vorjahre an anderer Stelle?) berichtet; es ist daher hier nur auf das entsprechende Referat im Jahresbericht!) zu verweisen. Kp.

F. Foerster. Vergleichende Prüfung einiger Glassorten hinsichtlich ihres chemischen Verhaltens"). — Von den angewandten Prüfungsverfahren zur Untersuchung der verschiedenen Glassorten bestand auf Grund der vom Verfasser bei seinen früheren Arbeiten") gesammelten Erfahrungen das erste darin, dass die zu untersuchenden Gläser in Gestalt von Kolben oder Flaschen einer dreitägigen Vorbehandlung mit Wasser von 20° unterworfen wurden. Hierdurch werden alle durch die Verwitterung etwa bewirkten Oberflächenveränderungen beseitigt. Danach werden die Gläser sorgfältig gespült und wiederum eine Woche lang in einem Wasserbade bei einer constanten Temperatur von 20° mit Wasser behandelt. Nachdem das in Lösung gegangene Alkali durch Titration mit Hülfe von ätherischer Jodeosinlosung bestimmt worden ist, werden die Gläser drei Stunden lang mit Wasser unter häufigem Umrühren auf 50°

Techniker, Bayer, Ind. Gew.-Bl. 26, 587; Ref.: Chem. Centr. 65, II.
 205. — ²) Zeitschr, anal. Chem. 33, 299—322. — ³) Ber. 26, 2915—2922. —
 JB, f. 1893, S. 468—469. — ³) Zeitschr, anal. Chem. 33, 881—396. — ³) Vgl. JB, f. 1893, S. 468—469.

erhitzt und wieder die Menge des gelösten Alkalis ermittelt. Auf diese Weise wird, da das in Lösung gehende Alkali ein unmittelbares Mafs für die Menge der angegriffenen Glasmasse bildet, die relative Angreifbarkeit der Gläser durch Wasser, nicht aber ihre Löslichkeit bestimmt, da die gleichzeitig in Lösung gehende Kieselsäure vernachlässigt wird. Jedoch genügt nach den früheren Erfahrungen des Verfassers für eine vergleichende Beurtheilung der Glaser die Ermittelung der relativen Angreifbarkeit vollkommen. Um die Angreifbarkeit der Glaser durch kaustische und kohlensaure Alkalien festzustellen, werden die Kolben drei Stunden mit zweifach normaler, kieselsäurefreier Natronlauge und zweifach normaler Sodalösung in einem Paraffinbade auf 100° erhitzt und danach die Gewichtsabnahme der Kulben festgestellt. Da es unter Umständen von Interesse ist, auch das Verhalten des Glases gegen aberhitzten Wasserdampf kennen zu lernen, so hat Verfasser die Gläser noch einer dritten Prüfung unterworfen, indem er dieselben in Form von evlindrischen Röhrenstücken mit Wasser in gut schliefsenden eisernen Röhren vier Stunden auf 190° erhitzte und danach einerseits die Menge des in Lösung gegangenen Alkalis, andererseits den Gewichtsverlust der von locker anhaftenden Zersetzungsproducten befreiten Röhrenstücke nach dem Trocknen bei 500 bis 550° bestimmte. Da die Menge dieser abwaschbaren Zersetzungsproducte bei ein und demselben Glase häufig verschieden gefunden wurde, so kann dieses Verfahren nur auf eine angenäherte Genauigkeit Auspruch machen. Die für das in Lösung gegangene Alkali erhaltenen Werthe stimmten dagegen unter emander gut überein. Nach den geschilderten Verfahren ist vom Verfasser eine Anzahl von Glassorten untersucht worden, welche sich theils bei früheren Untersuchungen schon als gut bewährt hatten, theils als Wasserstandsgliser oder sonst gebräuchliche Sorten dem Handel entnommen wurden. Es ergab sich, dass das untersuchte Borosilicatglas und ein natronarmes Glas die größte Widerstandsfähigkeit gegen kaltes und heifses Wasser besafsen. Bei den Kalkalkaligläsern zeigte es sich, daß die absolut vorhandene Menge des Alkalıs für die Widerstandsfähigkeit wichtig ist, und dafs das Verhältnifs von Alkali zum Kalk und zur Kieselsäure erst dann von Bedeutung wird, wenn es sich um weniger gute Glaser handelt. Im Uebrigen ist es hinsichtlich der Angreifbarkeit besserer Gläser bedeutungslos, ob sie Kali- oder Natrongläser sind. Wird der Kalk eines Glases durch Bleioxyd ersetzt, so wachst die Angreifbarkeit bedeutend. Charakteristisch ist für ein Glas das Verhältnifs der durch kaites und durch heifses Wasser

dem Glase entzogenen Alkalimengen. Dasselbe liegt für kalkreiche Gläser zwischen 2,6 bis 3,2, für kalkarmere Gläser zwischer 3 bis 4 und nimmt für die schlechteren Kalkglaser nach wed hohere Werthe an. Die Loslichkeit der Gläser in kaustischen. Alkali nimmt im Allgemeinen mit der Angreifbarkeit durch Wasser zu; indessen zeigen sich auch deutliche Ausnahmen. So werden die borsäurehaltigen Glaser, welche gegen Wasser sehr widerstandsfähig sind, von freiem Alkali stark angegriffen. Noch weit weniger können zwischen der Einwirkung von Wasser und von Soda Vergleiche von allgemeiner Bedeutung gezogen werden Gogen Wasser bei 1900 erweisen sich die kalkreichen und zumreichen Glüser widerstandsfähiger, als die kalkarmen und die kieselsäurereichen. Die bei 1900 in Lisung gehenden Menzen Kieselsaure sind so beträchtlich, daß sie zur Beurtheilung, besonders wenn es sich um Wasserstandsglüser handelt, mit herangezogen werden missen. Jedoch ist darauf hinzuweisen, dass zur Beartheilung, ob eine Glassorte sich zur Verwendung als Wasserstandsglas eignet, nicht nur das chemische, sondern auch da-Verhalten am Dampfkessel selbst maßgebend sein muß. L werden Gläser der verschiedensten chemischen Zusammensetzun: für diesen Zweck empfohlen. Es giebt bisher keine Glassorte, welche in jeder Beziehung brauchbar ist; vielmehr besitzen der einzelnen Glassorten ihre Vorzüge und ihre Mangel, so daß mas zu bestimmten Zwecken ein bestimmtes Glas wahlen muß. Unter den für den chemischen Gebrauch in Betracht kommenden Kalkgläsern ist dasjenige, welches sich Stas zu seinen Atomgewichtsbestimmungen herstellen liefs, das widerstandsfähigste und daher von der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt wiederholt emofohlen worden.

F. Foerster. Ceber die Erscheinungen bei der Verwitterung der Gläser und bei der Zersetzung derselben durch Wasser (). – Das Wesentliche dieser Arbeit ist vom Verfasser bereits früher () mitgetheilt und im vorigen Jahrgange des Jahresberichtes 3) referirt worden.

Strontium. Baryum.

H. Weiske. Zur Frage über den Ersatz des Kalkes durch Strontium im thierischen Organismus (). — Verfasser wendet sich gegen eine Arbeit von E. Haselhoff (), in welcher auf Grund

¹) Zeitschr. aual. Chem. 33, 822-335. — ⁷) Ber. 26 2915—292 — ³) JB, f. 1893, S. 469. — ⁴) Landw. Jahrb. 23, 119—123. — ³) Daselbst 22, 851

von Versuchen von J. König angenommen wird, dass das Calcium im thierischen Urganismus durch Strontium ersetzt werden könne. Dem gegenüber weist Versasser auf ältere Versuche von ihm sellst und Anderen hin, nach welchen Strontium zwar in die Organe (Fleisch, Knochen u. s. f.) übergehen, nach denen aber ein Ersatz, d. h. eine physiologische Vertretung des Calciums durch Strontium, nicht angenommen werden kann. Trotzdem die Strontiumsalze an sich nicht giftig sind, gehen dennoch solche Thiere, welche an Stelle der Calciumsalze im Futter Strontiumsalze erhalten, schliefslich an Kalkarmuth zu Grunde. Die Beigabe von Strontium an Stelle von Calcium ist daher physiologisch bedeutungslos.

J. König. Zusammensetzung von Steinkohlen-Grubenwässern 1).

— Die schwefelsäurefreien Steinkohlen-Grubenwässer enthalten unter Umständen nicht unwesentliche Mengen Chlorbaryum und Chlorstrontium, deren Anwesenheit sich dadurch erklärt, daß die unmittelbar unter und über der Kohlenschicht lagernden Gebirgsschichten der Devon-, Dyas- und Triasformation vielfach baryumund strontiumhaltig sind. Aus demselben Grunde finden sich beide Elemente, besonders aber Strontium, auch in vielen Soolund Mineralwässern, sowie im Meerwasser theils in Spuren, theils auch in wägbaren Mengen. Verfasser hat einige solcher Grubenwasser mit dem folgenden Ergebnifs analysirt. In 1 Liter sind enthalten:

Freie Kohlensaure	0.2036 g	0.0549 g	0,1394 g
Calcumbicarbonat	0	0,2540	A
Natriumbicarbonat	0.0702	0,0501	0,0189
Chlorbaryum	1.4504	0,0265	1,0490
Chlorstrontium	0,9111	0.2948	0,7535
Chlorealeium	12,9804	2,2549	10,9183
Chlormagnesium	1,5806	0.9=45	2,9823
Chlorkalium	1,7977	D 4259	1,6851
Chlornatrum	53,4418	28.2 404	54,0006

Summe der Salze in 1 Later 72,2322 g 32,9351 g 101,4077 g

Diese Wisser sind wegen ihres hohen Salzgehaltes als Trinkwässer nicht verwendbar; werden sie soweit verdunnt, daß sie allenfalls genossen werden können, so wird auch die Anwesenheit des Chlorbaryums, trotz der speenischen Giftwirkung dieses Salzes, zu Bedenken keinen Anlaß geben. Denn durch die Verdunnung wird der Gehalt des Wassers au diesem Salze so verringert, daß

¹⁾ Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 389 591.

eine gesundheitliche Schädigung von demselben meht mehr abefürchten ist. Immerhin ist es rathsam, bei Begutachtungen der Schädlichkeit von Grubenwässern, diese, wenn sie keine oder nur sehr geringe Mengen von Schwefelsäure enthalten, auf de Anwesenheit von Baryum und Strontium zu untersuchen. — Auch das nicht seltene Vorkommen von Schwerspath in Steinkohlenklüften ist auf den Gehalt der Grubenwasser an Chlorbarum zurückzuführen.

Theodore William Richards. Neubestimmung des Atongewichtes von Barvum. Zweite Abhandlung. Analyse von Barvumchlorid 1). - Die Untersuchung des Baryumehlorids war wegen der Loslichkeit des Chlorsilbers in Wasser weit schwieriger, aldiejenige des Baryumbromids, welche Verfasser früher?) mitgetheid hat. Das specifische Gewicht des wasserhaltigen, krystallisirten Chlorbaryums wurde zu 3,097, dasjenige des wasserfreien Salzes zu 3,856 gefunden. Wie das Bromid, so verliert auch das Chlorbaryum bei mäßigem Glühen an der Luft geringe Mengen Haloger Da das hierdurch entstehende Oxyd oder Carbonat durch Titistion mit Salzsäure und Phenolphtalein und Methylorange genan ermittelt werden kann, so kann die bei der Entwasserung der Salzes eintretende hydrolytische Spaltung leicht corrigirt werden. und das Chlorbaryum giebt sonach eine befriedigende Grundlogfür die Atomgewichtsbestimmung des Barvums ab. Die reinste. Proben Chlorbaryum wurden nach folgenden drei Methoden dargestellt. Nach der ersten wurde das mehrere Male aus Wasser umkrystallisirte Salz fimfmal nach einander aus seiner concertrirten Lösung mit starker Salzsaure gefällt. Der letzte Niederschlag wurde wieder aufgelöst und zweimal mit Alkohol getallt. dann getrocknet und geschmolzen. Die Schmelze wurde in Wasset aufgelöst, von Barvumearbonat abfiltrirt, mit Alkohol gefällt und schliefslich aus Wasser umkrystallisirt. Die zweite Hauptmeuz-Chlorbaryum wurde zur Zerstörung der Thioschwefelsäure mit Salzsäure zur Trockne gedamoft, der Rückstand aufgelost und. zuletzt unter Zusatz von Barvumhydroxyd, mit Schwefelwasserstoff behandelt. Nach mehrmaligem darauffolgenden Umkrystallisgen und Fällen mit Alkohol war das Salz frei von Calcium, Strontum, Kalium und Magnesium. Es wurde dann geglüht, aus Wasser umkrystallisirt, mit Salzsäure gefällt, schliefslich umkrystalbert

^{*)} Zeitschr. anorg. Chem. 6, 89-127; auch Chem. News 69, 64-66, 79-80, 91-92, 101-103, 112, 129, 186-137, 150-151, 164-165, 174-176, - *) JB, f. 1893, S. 11.

und bis zur Gewichtsconstanz der Luftfeuchtigkeit ausgesetzt. Die dritte Probe Chlorbaryum wurde aus Baryumcarbonat, welches zur Darstellung des Barvumbromids gedient hatte, und Salzsaure, welche zweimal aus Platingefalsen destillirt worden war, dargestellt. - Das zu den Versuchen verwendete Silber wurde durch Reduction von Chlorsiber mit Natronlauge und Invertzucker gewonnen, dann geschmolzen, durch Elektrolyse gereinigt und wieder, theils and Holzkohle, theils in Tiegeln aus Zuckerkohle, geschmolzen, wobei besondere Vorsichtsmaßregeln angewandt wurden, um zu verhüten, dass das Silber Schwefel aus dem Leuchtgas, oder beim Abkühlen Sauerstoff aus der Luft aufnehme. Die Ueberführung von Chlorbaryum in Baryumsulfat ist für die Atomgewichtsbestimmung des Barvams unbrauchbar, einerseits weil eine merkliche Menge Chlorbaryum vom Baryumsulfat hartnäckig zurückgehalten wird. andererseits wegen der Löslichkeit von Barvumsulfat in Wasser und schliefslich, weil Barvumsulfat die letzten Spuren überschüssiger Saure und Wasser nur schwierig abgiebt. Die Atomgewichtsbestimmung des Verfassers beruhte daher auf der Bestimmung des Verhältnisses von Chlorsilber oder Silber zu Chlorbarvum. Zur Bestimmung der schon von Gay-Lussac, Mulder, Stas, Cooke erkannten Löslichkeit des Chlorsilbers wurden genaue Versuche angestellt, welche ergaben, daß beim Eindamnfen von Chlorsilberlosungen auf dem Wasserbade zwar Fehler entstehen, welche jedoch unter constanten Bedingungen constant sind, und dafs die Loslichkeit nicht vom Barymanitrat, wohl aber von Silbernitrat und der Salpetersäure beeinflufst wird. Unter Beobachtung dieser Thatsachen wurde die Löslichkeit des Chlorsilbers in Wasser zu 1.5 mg im Liter gefunden. Bei Gegenwart von Saluetersäure steigt die Löslichkeit. In Wasser, welches überschüssiges Silbermtrat enthält, ist Chlorsilber vollkommen unlöslich. Verfasser vermochte wiederholt 1 Thl. Chlor in 30 Millionen Theilen Wasser zu entdecken durch Zufügen von Silbernitrat und Beobachtung der eintretenden Opalescenz der Lösung im starken Sonnenlicht Für die Bestimmung des Verhältnisses der Chloride von Silber und Barvum wurde die Analyse so ausgeführt, dass eine I'robe reinstes Chlorbaryum im Stickstoffstrom auf helle Rothgluth erhitzt wurde. Nach dem Erkalten wurde eine bestimmte Menge abgewogen, in Wasser gelöst, zur Correction des entstandenen Oxyds oder Carbonats mit Salzsaure titrirt, die Lösung mit Wasser verdunnt und allmählich im dunkeln Zimmer mit reinster verdünnter Silbernitratiosung in geringem Ueberschufs versetzt. Der Niederschlag wurde mehrere Tage gelegentlich in vollkommener

Dunkelheit mit der Flüssigkeit geschüttelt, danach abtiltritt, 2000 waschen, bei 180° getrocknet, gewogen, geschmolzen und wieder gewogen. Bei der Bestimmung des Verhältnisses von Silber zu Chlorbaryum wurde nach mehreren Methoden verfahren, rotwelchen sich die zuletzt angewandte an die zweite Methode ton Stas anlehnt. An der Luft geglühtes Chlorbaryum wurde in m! Wasser gelöst, der Chlorverlust durch Titration ausgeglichen und die Lösung mit einer Lösung von Silbernitrat in geringem Ucberschofe versetzt, zu welcher reinstes Silber genau abgewogen war. 160 Niederschlag wurde geschüttelt und aus der klaren Losung un! dem Absetzen zwei Proben abgezogen. Diese Proben wurde durch Zusatz von Salzsäure emerseits. Silbernitrat anderersets auf die Intensität der entstehenden Opalescenz verglichen, dam wurde so lange zu der Hauptlösung Salzsäure gefugt, bis de beiden abgezogenen Proben nach dem Versetzen mit Silbermand oder Salzsäure gleich intensive Opalescenz zeigten. Bei audens Analysen wurde so verfahren, daß das überschüssig zugestate Silber im Eiltrat vom Chlorsilber durch Fallung mit Bromwasserstoff bestimmt wurde. - Aus der Bestimmung des Verhaltnisses von Chlorbarvum zu Chlorsilber ergab sich im Mittel aus 10 unt den verschiedensten Präparaten von Chlorbarvum und unst mannigfaltigen Abanderungen der Methode ausgeführten Analyst das Atomgewicht des Barvums zu 137,439, bezogen auf Soller = 107,930 und Chlor - 35,456, mit einer großten Abweichest der Einzelbestimmungen vom Mittel von + 0.042 und - 0.022 Aus dem Verhältnifs von Silber zu Chlorbarvum wurde der Mittelworth aus 14 Versuchen zu 137,440 ermittelt. Die entsprechenden Abweichungen betrugen hier - 0,042 und - 0,057 Aus der Untersuchung des Brombarvums hatten sich die Atolgewichte Ba = 137,431 und 137,428 ergeben, so daß das tosammtmittel aus den vier Werthen - 137,434 ist. Der walsscheinlichste Werth für das Atomgewicht des Baryums ist la = 137.44, bezogen auf 0 = 16; 137.10, bezogen auf 0 = 15.96. 136,41, bezogen auf 0 = 15,88.

W. F. Hillebrand, Das weitverbreitete Vorkommen von Baryum und Strontium in Siheatgesteinen 1). — Durch zahlebene Analysen von Eruptivgesteinen hat sich Verfasser davon überzeugt daß Baryum und Strontium in diesen Gesteinen, soweit sie is den Vereinigten Staaten vorkommen, weit verbreitet sind. Es ist daher anzunehmen, daß dasselbe auch bei Eruptivgesteinen außet-

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 31-52.

amerikanischen Vorkommens der Fall sein wird. Bei den untersuchten Proben betrug die Menge eines jeden der beiden Oxyde gewöhnlich unter 0,1 Proc. Jedoch stieg sie bei gewissen Gesteinen von Colorado und Montana bis auf 0,76 Proc. Baryumoxyd und 0,37 Proc. Strontiumoxyd.

Technische Baryumpräparate 1). - In der vorliegenden Fortsetzung einer früheren Arbeit?) wird die technische Gewinnung von Schwefelbaryum und Baryumsuperoxyd geschildert. Die Fabrikation von Schwefelbaruum aus Schwerspath und Kohle geschieht in der gleichen Weise und in denselben Schmelzöfen, wie bei der Herstellung von Chlorbarvum augegeben wurde; nur wird das Chlorcalcium fortgelassen und ein Bindemittel (z. B. Steinkohlentheer) zugesetzt. Die im Ofen teigig gewordene Mischung wird gut durchgerührt und nach beendeter Umsetzung in eiserne Kästen gezogen. Diese sind mit gut schliefsenden Deckeln versehen, um eine Zersetzung möglichst hintanzuhalten. Die frisch gezogenen Schmelzen haben bei richtiger Arbeit 65 bis 67 Proc. Schwefelbaryum und werden sofort zum Versand in Fässer gepackt. An feuchter Luft ballt sich das Praparat zusammen, indem es in Barvumhydroxyd und Barvumsulfhydrat umgewandelt wird. Die analytische Controle des Betriebes beschrinkt sich auf die Ermittelung der Rohschmelzen an Schwefelbarvum durch Bestimmung des Baryums, welches bei der Behandlung der Schmeize mit beifsem Wasser und Salzsaure in Lösung geht. Die Darstellung des Baryumsuperoxyds zerfällt in zwei Abschnitte. in die Darstellung von Baryummitrat und in die Umwandlung desselben in Baryumsupero.cyd. Zur Darstellung von Barvumnitrat wird Chlorbaryum in eisernen Kesseln gelöst, die klare Losung in kupferne Blasen abgezogen, zum Sieden erhitzt und mit Natronsalpeter in festen Stücken versetzt. Das ausfallende, schwer lösliche Barvamnitrat wird abgezogen, zum Abtropfen hingestellt, durch Abspülen mit Wasser möglichst von anhaftender Mutterlauge befreit und in großen verbleiten Holzkästen umkrystallisirt. Die nach beendeter Krystallisation, welche je nach der Jahreszeit zwei bis vier Tage in Anspruch nimmt, aus den Kästen herausgeschlagenen Krystalle kommen auf Abtropfkästen und werden danach mit kaltem Wasser abgespult. Die Mutterlaugen werden bei der erneuten Fabrikation wieder verwerthet. Zur Fabrikation des Baryumsuperaxyds selbst sind wieder zwei getrennte Operationen nothwendig, das Glühen des Barvumnitrats

¹⁾ Chemikerzeit, 18, 67 68. 1) JB. f. 1893, S. 470.

und die Ueberführung des Glühproductes in Barvumsuperoxel Das Glüben des Salzes wird in Tiegeln aus Chamotte oder Thou in einem Herde aus seuerfestem Material vorgenommen. Die Tiegel werden mittelst eines Deckels verschlossen und die Globhitze gut regulirt, um ein Zerspringen der Tiegel zu vermeider Nach vierstündigem Erhitzen kommt der Tiegelinhalt in 1166und bleibt etwa drei Stunden darin. Danach wird er dick auf hart. Sobald dieser Punkt erreicht ist, lasst man den Ofen albrennen. Die erkalteten Kuchen werden in Stücke zerschlagen und diese sofort in gufseiserne Röhren gefüllt, um zur Darste. lung des Superoxyds zu dienen. Diese wird mit allen technischer Einzelheiten beschrieben, auf welche hier nur verwiesen werden kann. Die Rohre mit dem Baryumoxyd werden in einem besotders eingerichteten Ofen drei his vier Stunden auf dunkle Rottgluth erhitzt, während ein kohlensäure- und wasserfreier Luftstron über das Material geleitet wird. Nach beendeter Operation wirl dasselbe sortirt, da nur die Stücke, welche eine grünliche Farietz zeigen, als Barvumsuperoxyd zu betrachten sind. Die weißen und grauen Stücke werden sorgfältig ausgelesen und gehen 4 die Fabrikation zurück. Die sortirten Stücke dagegen werdet gemahlen, gesieht und in mit Papier ausgesetzte Fasser verpakt Seine Hauptanwendung findet das Barvumsmeroxyd als Bleanmittel und zur Darstellung von Wasserstoffsuperoxyd. Kr

Berthelot und Matignon. Ueber Stickstoffbarvum 9. – Stickstoffbaryum wurde durch Zersetzung einer Lösung von Stickstoffammonium mit der äquivalenten Menge Baryumhydroxyd and Eindampfen der Lösung im Vacuum bei gewohnlicher Temperatur dargestellt. Das Salz Na Ba wird in wohlausgebildeten, wasserfreien Krystallen erhalten. Die Lösungswärme pro Gramm-Monkel des gelösten Salzes betrug – 7.8 cal.

Casimir von Woyczynski. Ueber die künstliche Dastellung der dem Apatit und der Thomasschlacke analog zusammengesetzten Baryum- und Strontiumverbindungen?). – Eine ans 1,88 g Phosphor durch Oxydation mit Salpetersäure dargestellte, wässerige Lösung von Phosphorsäure wurde mit 26,24 g Baryumnitrat, gelöst in mit Salpetersäure angesäuertem Wasser, und mit 0,7 g einer 57 proc. Flufssäure in einer Platinschale zusammengebracht. Beim vorsichtigen Neutralisiren mit Ammoniak school sich ein krystallinischer Niederschlag ab, welcher durch Im-

Ann. chim. phys. [7] 2, 144; Bull. soc. chim. [3] 11, 744
 Zeitschr. anorg. Chem. 6, 310—311.

krystallisiren in größeren Krystallen von den bekannten Formen des Apatits erhalten wurde und die Zusammensetzung 3 (Ba, P2O3) BaFl, eines Baryumapatits zeigte. In der gleichen Weise gelingt die Darstellung des Strontumapatits 3(Sr. P.O.) Sr Fl., Zur Darstellung der der Thomasschlacke entsprechenden Baryum- und Strontiumverbindungen Ba₂(PO₄)₂. BaO und Sr₂(PO₄)₂. SrO wurde folgendermaßen verfahren: 14 g Baryumoxydhydrat (15 g Strontiumoxydhydrat) wurden mit 4 g (7 g) Aetznatron im Silbertiegel verschmolzen und dann 5g (6g) Natriumphosphat eingetragen. Sofort krystallisirten kleine quadratische Tafeln aus, welche nicht ohne Zersetzung von der Schmelzmasse getrennt, immerhin durch Auskochen mit Wasser aber von dem größten Theil derselben befreit werden konnten. Entsprechend der Unmöglichkeit, diese Reactionsproducte zu reinigen, lassen die Analysenergebnisse zu wünschen übrig. Ko.

Henri Moissan. Untersuchung des krystallisirten Barvumund Strontiumcarbids 1). - Im Verfolg seiner Untersuchung des Calciumcarbids hat Verfasser die entsprechenden Verbindungen von Barvum and Strontium dargestellt. 50 g Baryumoxyd und 30 g Zuckerkohle oder 150 g Baryumcarbonat und 25 g Zuckerkohle werden innig gemischt und im Kohletiegel 15 bis 20 Minuten lang mit einem Strom von 350 Amp. und 70 Volt erhitzt. Nach dem Abkühlen erhalt man eine schwarze, geschmolzene, leicht zerbrechliche Masse von Baryumcarbid, C. Ba, welche an den Bruchflächen große, lamellenförmige Krystalle aufweist und die Dichte 3,75 besitzt. Das Barvumcarbid schmilzt am leichtesten von den Carbiden der Erdalkalimetalle. Die Bereitung des Strontnumcarbids, C,Sr, ist die analoge. Die entsprechenden Mengen sind 120 g Strontiumoxyd auf 30 g Zuckerkohle oder 150 g Strontiumcarbonat auf 50 g Zuckerkohle. Auch dieses Carbid ist eine schwarze Masse von krystallinischem Bruch, welche braunrothe Krystalle einschließt; die Dichte ist = 3,19. Beide Carbide zersetzen sich mit Wasser unter Bildung der entsprechenden Oxydhydrate und von reinem Acetylen. Concentrirte und verdünute Sauren wirken in der gleichen Weise ein, wie auf Calciumcarbid. Mit gasförmigen Halogenwasserstoftsäuren und Halogenen reagiren sie heftig und unter Feuererscheinung, wenn die Entzündungstemperatur erreicht ist. Dieselbe ist für C2 Ca resp. C2 Sr resp. C. Ba im Chlorgas 245° resp. 197° resp. 140°, im Bromdampf 350° resp. 174° resp. 130°, im Joddampf 305° resp. 182° resp.

¹⁾ Compt. rend. 118, 683-686; Bull. soc. chim. [3] 11, 1007-1010.

Die Einwirkung des Sauerstoffs ist gleichfalls energisch erfolgt aber erst beim Erweichungspunkt des Glases. Schwefel wandelt beide Carbide bei Temperaturen zwischen dem Schmezpunkte des Schwefels und 5000 unter Erglühen in Schwefelkoblenstoff und die entsprechenden Sulfide um. Selen und Pluspler verhalten sich ähnlich. Arsen reagirt weniger leicht und erst bei höherer Temperatur. Stickstoff, Silicium und Bor wirken dagegen selbst bei Temperaturen von 1000 bis 1200° nicht ein. Wie die Erdalkalimetalle, so geben anscheinend auch die Alkalimetalle bei einer etwas weniger hohen Temperatur Carbide. Indem meh den oben angegebenen Bedingungen gearbeitet wurde, entstanden schwarze, überschüssige Kohle enthaltende Gemische, welche mit Wasser eine geringe Menge von Acetylen entwickelten, aber weier eine constante Zusammensetzung, noch eine Spur von Krystallisation besalsen. Kp.

Bor, Aluminium, Cer.

C. Montemartini. Dimorphie des Kaliumfluoborats 1. – Fügt man zu einer genügend concentrirten Lösung von Flufssaure Borsäure und hierauf die nothwendige Menge Kaliumcarbonat, um alles Bor in Borfluorkalium zu verwandeln, so fällt dieses 502 in gelatinöser Form aus, die sich auch nicht ändert, d. h. krystallimsch wird, wenn man einige Zeit kocht. Sammelt man das gelatinöse Salz auf einem Filter, prefst es gut aus und trocknet es dann bei 100°, so verwandelt es sich in ein krystallimsches Pulver. Unter dem Mikroskope bildet dasselbe allerdings setz kleine Krystalle des monometrischen Systems. Die zweite Fotte des Kaliumfluoborats erhält man, wenn man eine Lösung des Salzes in der Kälte langsam verdunsten läfst. Die so gewonnenen Krystalle sind farblos, glanzend, durchscheinend, sehr klein, aler so gut ausgebildet, dafs sie krystallographisch untersucht werdet konnten. Sie gehoren dem trimetrischen Systeme an.

Wm. P. Mason. Die Borsäurewerke zu Lardarelo ²). — Unter diesem Titel beschreibt Verfasser seine Reise nach Lardarelo und giebt eine nichts Neues bietende Beschreibung der beruhmten Borsäurewerke.

Sigmund Waldhott, Flüchtigkeit des Borax '). - Wird entwässerter Borax im Tiegel längere Zeit mit der Gebläsetlamme

^{1) (}fazz, chim. ital. 24, I. 478-480; Accad. dei Lincei Rend. [5] 3, L. 339-392. - 1) Amer. Chem. Soc. J. 16, 538-540. - 1) Daselbat, S 410-415.

oder auch schon mit dem Bunsenbrenner erhitzt, so ist ein Gewichtsverlust wahrnehmbar, und zwar hängt dieser einzig und allein von der Oberfläche des geschmolzenen Boraxglases ab. Der hinterbleibende Rückstand entspricht noch genau der Formel Na, B, O, ein Beweis, daß der Borax als solcher flüchtig ist und leicht sich dissociirt. Der Gewichtsverlust wird vermehrt durch die Intensität und die Zeit des Erhitzens. Bei Weißgluth im unbedeckten Tiegel entweichen schwere Dämpfe aus der Oberflache des geschmolzenen Boraxglases und wenn man das Erhitzen lange fortsetzt, so ist der Gewichtsverlust schon sehr auffallend grofs. Verfasser hat nun auch die Frage zu entscheiden gesucht. ob dieses Verhalten des Borax nicht auch Einfluß auf die Genauigkeit der Borsaurebestimmungen nach H. Rose und G. Schaffgotsch haben kann; es hat sich jedoch gezeigt, daß hierdurch keine großen Fehler bedingt sein können. Bei 1410° verloren 12,3036 g Boraxglas nach 60 stündigem Erhitzen 6,026 g -- 48.98 Proc., bei 1350° und 48 stündigem Erhitzen betrug der Gewichtsverlust bei 5,7698 g Substanz 22,40 Proc., bei 954° und dreistundigem Erhitzen für 7,5803 g Substanz 1,47 Proc.

Lyman F. Kebler. Ueber die Reaction zwischen Borax. Carbonaten und mehrwerthigen Alkoholen, sowie über die Zusammensetzung des Borax 1). - Von verschiedenen Seiten ist die Beobachtung gemacht worden, daß eine saure Reaction entsteht, wenn man Borax in Glycerin oder in anderen mehrwerthigen Alkoholen löst. Ferner hat Rose festgestellt, daß Borax durch Wasser zersetzt wird, denn starke Lösungen dieses Salzes geben mit Silberlösung Silberborat, verdünnte Lösungen fallen Silberoxyd. Die oben erwähnte saure Reaction rührt höchst wahrscheinlich davon her, dass Borax in Natriummetaborat und Borsäureauhydrid verwandelt wird und letzteres mit Wasser dann Borshure bildet, Bei Abwesenheit von Wasser kann also keine saure Reaction eintreten, was Verfasser auch durch entsprechende Versuche bestätigte. Hieraus erklärt sich auch, warum beim Mischen von Borax, Natriumbicarbonat und Glycerin normales Natriumcarbonat und Kohlensaure entsteht:

 $2 C_1 H_2(O H)_1 + N a_1 B_2 O_7 + 3 H_2 O_2 = 2 C_2 H_2(O H)_1 + 2 H_2 B O_1 + 2 N a_2 B O_2$ $3 N a_2 C O_2 + 2 H_2 B O_2 = 2 N a_2 B O_2 + 3 C O_2 + 3 H_2 O_2$

Glycerin spielt einfach eine katalytische Rolle, ähnlich wie es Schwefelsäure bei der Aetherbildung aus Alkohol thut. Tr.

¹⁾ J. Frankl. Inst. 138, 236-239.

G. Rousseau und H. Allaire. Neue Untersuchungen uber die Chlorboracite 1). - Verfasser haben chlorista Boracite ethalten, indem sie die für den Chloroboracit des Eisens beschriebete Methode anwandten und Metallchloride in Dampfform auf der Boronatrocalcit reagiren liefsen. Die so gewonnenen Producte schliefsen immer noch 0,8 bis 1,2 Proc. des isomorphen Kalksazes beigemischt ein. Alle diese substituirten Boracite krystallismen in Würfeln, Tetraedern oder in Dodekaedern und reagiren aut das polarisirte Licht. Die optischen Untersuchungen zeigen, daß diese Krystalle Aggregate bilden, die identisch sind mit denen des natürlichen Boracites. Boracit vom Zink, 6 ZnO, 8 Bo.O, ZnO. erhält man, wenn man Chlorzinkdämpfe auf Borax einwirken laf-t. der zu dunkler Rothgluth in einem Glasrohre erhitzt wird oder indem man eine äquimolekulare Mischung von Uhlorzusk und Chlornatrium erhitzt und dann Borsaure, sowie etwas Borax mfügt. Boracit vom Cadmium, 6 CdO. 8 Bo, O, CdCl. Man erlaut eine Mischung von Boronatrocalcit mit Metall in einem zur Rothgluth erhitzten Rohre im trockenen Chlorstrome. Boracit com Nickel, 6 NiO. 8 Bo₂O₂. NiCl₂. Analog der Cadmiumverbindung dugestellt. Bornest vom Kobalt, 6 Co O . 8 Bo2 O3 . Co Cl2. Burnest vom Mangan, 6 Mn O . 8 Bo₂ O₃ . Mn Cl₂.

G. Rousseau und H. Allaire. Neue Untersuchungen über die Bromboracite?). - Verfasser haben eine Reihe von bromitten Boraciten dargestellt, indem sie nach einer früher schon beschriebenen Methode (JB. f. 1893, S. 519) Bromdampf auf eur Mischung von Metall und Boronatrocalcit bei Rothgluth einwicken liefsen. Bromirter Magnesiumboracit, 6 Mg O, 8 Bo, O3, Mg Br, wurde nach der genannten Methode gewonnen. Reiner erhalt man ihn nach der Methode von Heintz, wenn man in en en Platintiegel eine aguimolekulare Mischung von MgBr, und Naße mit wenig Borax und Borsaure zur Rothgluth erhitzt. Die Verbindung krystallisert in farblosen Würfeln und in Tetraedern Bromerter Zinkborucit, 6 Zu O, 8 Bo2O3, Zu Br2. Auch hier gieht der Heintz'sche Methode bessere Resultate. Die Verbindung besteht aus einem Gemisch von Tetraedern, Dodekaedern und Wurten Bromirter Cadmiumboracit, 6 CdO, 8 Bo₂O₃, CdBr₂. Diese wie die folgenden Verbindungen stellt man durch Einwirkung von Brotauf eine Mischung von Metall und getrocknetem Boronatrocates dar, die man zur Rothgluth in einem Verbrennungsrohre erhitzt Farblose Tetraëder und Dodekaëder. Bromirter Manganboraet

¹⁾ Compt rend. 118, 1255-1257. .- 1) Deselbst 119, 71-73.

6 MnO, 8 Bo₂O₃, MnBr₂. Farblose Würfel und Tetraeder. Bromirter Kohaltboracit, 6 CoO, 8 Bo₂O₃, CoBr₂. Grüne, violett reflectirende Tetraeder und Dodekaeder. Bromirter Nickelboracit, 6 NiO, 8 Bo₂O₃, NiBr₂. Gelbe Tetraeder und Dodekaeder. Alle Verbindungen mit Ausnahme derjenigen, die nach der Heintz'schen Methode erhalten sind, enthalten 1 Proc. Calcium, das aus dem Boronatrocalcit stammte.

Henry Moissan. Darstellung und Eigenschaften von Borcarbid). — Wenn man Bor auf Kohlenstoff bei der Temperatur des elektrischen Ofens reagiron hilst, so bilden sich zwei Borcarbide, von denen das eine beständig ist und der Formel BoaC entspricht, während das andere von einer Mischung von chlorsaurem Kalium und Salpetersäure angegriffen wird. Das erstgenannte Carbid bildet sich, wenn man den elektrischen Funken überspringen last zwischen zwei Kohlen, die sich in einer Mischung von Borsäure und Aluminium-ilicat befinden, ferner wenn man eine kleine Menge Bor mitten in dem elektrischen Flammenbogen aufstellt, oder wenn man auf ca. 3500° reines Bor in einem verschlossenen Kohletiegel im elektrischen Ofen erhitzt, und schließlich bildet es sich auch inmitten geschmolzener Metalle, z. B. wenn man im Kohletiegel borhaltiges Eisen erhitzt. Auch geschmolzenes Silber und Kupfer lassen sich austatt Eisen verwenden. Um den Borkoldenstoff direct darzustellen, erhitzt man fünf bis seehs Minuten 66 Thle, amorphes Bor und 12 Thle, Zuckerkohle mit einem Strom von 250 bis 300 Amp. und 70 Volt. Nach dem Erkalten wird die graphitähnliche Masse erst mit rauchender Salpetersäure und schliefslich wiederholt mit Salpetersäure und chlorsaurem Kalium behandelt. Um den Borkohlenstoff durch Lösen in Boreisen zu gewinnen, fügt man zu Eisen einen Ueberschufs von Bor und Kohle, erhitzt im elektrischen Ofen und behandelt dann den Regulus mit Königswasser. Noch bessere Resultate liefern geschmolzenes Silber bezw. Kupfer an Stelle von Eisen. Bei Kupfer erhält man den Borkohlenstoft in glänzenden Krystallen von großer Reinheit. Der Borkohlenstoff, Bo.C. ist von großer Harte und sehr beständig, er bildet schwarze, glänzende Krystalle vom spec. Gew. 2,51. Von Chlor wird er unterhalb 10000 angegriffen, Brom und Jod sind jedoch ohne Einwirkung auf ihn. In Sauerstoff auf 1000° orbitzt, verbreunt er langsam, aber schwerer als Diamant. Mineralsäuren greifen ihn nicht an, bei Rothgluth wird er jedoch von geschmolzenem Kaliumnatriumcarbonat au-

^{&#}x27;) Compt. rend. 118, 556-560; Bull. soc. chim. [3] 11, 998-1002.

gegriffen. Der Borkohlenstoff ist härter als Siliciumkohlenstof man kann mit seinem Pulver Diamanten schleifen. Tr.

Henry Moissan. Reduction der Thonerde durch Kohle - Die bisher allgemein übliche Ansicht, die Thonerde gehoe zu den nicht reducirbaren Oxyden, trifft nicht zu. Bringt mat z. B. Kornndkrystalle in einem Schiffchen in das Kohlerohr e.c. elektrischen Ofens und erhitzt denselben mit einem Strome von 1200 Amp. und 80 Volt, so verflüchtigt sich die Thonerde in wenigen Minuten, während das Kohlcrohr an beiden Enden einer krystallinischen Filz von Graphit und Thonerde aufweist, in desse Innerom sich Kugeln von 2 bis 3 mm Durchmesser von metallischem Aluminium befinden. Bringt man ein einseitig geschlossene Kohlerohr, das Thonerde enthält, in einen elektrischen Olea unt erhitzt mit einem Strome von 300 Amp. und 65 Volt, so entwecken Dämpfe, die sich als Aluminiumoxyd verdichten. Diese Thomak schliefst gleichfalls kleme Aluminiumkügelchen ein. Im Kolderohre befindet sich am untersten Ende, wo es am meisten ermut worden war, eine Mischung von Aluminium und dem Carbid duss Metalles, C, Al. Es geht aus diesen Versuchen hervor, das das flüssige Aluminium durch Kohle nur dann reducirt wird, wenn die Dämpfe dieser beiden Körper auf sehr hohe Temperatur gebracht werden. In diesem Falle giebt die Thonerde ihren Sauerstoff ab und liefert Aluminium, das sich theilweise carburut. Ir.

H. N. Warren. Reduction der Thonerde und schwer schmelebarer Erden durch Wasserstoff 1). - Die betreffenden Erden wurden in einer dünnen Röhre von Kalk mittelst einer Knallgasflamme erhitzt, darauf wird etwa zehn Minuten lang ein Wasserstoffstrom durch die Röhre geleitet. Nur ein intensiver Wasserstoffstrom führte die Bildung von Metall herbei; bei langsamen Hindurchleiten kam dieselbe lediglich deshalb nicht zu Stande. weil der sich bildende Wasserdampf nicht schnell genug mit fortgerissen wurde, sondern auf den bereits reducirten Antheil wiederum einwirken konnte. Die Kalkröhre wurde durch den Gebrauch bald zerstört, indem die Bildung leicht schmelzender Verbindungen mit den Oxyden ihr Material verbrauchte. In der angegehenen Weiswurden gewonnen: Aluminium, Beryllium, Zirkonium, Chrom. Wolfram und Molybdän. Gemische von Oxyden wurden zum Theil ebenfalls untersucht und z. B. Aluminiumbrouze dargestellt, Silcium und Magnesium konnten nach dieser Methode indessen nicht erhalten werden. SI

¹⁾ Compt. rend. 119, 935-937. 1) Chem. News 70, 102.

Jos. W. Richards. Dichte einiger geschmolzener Salze 1). -Bei der Gewinnung von Aluminium löst man calcinirte Thouerde in einem Bade von geschmolzenem Kryolith oder einem solchen von geschmolzenem Kryolith und Fluoraluminium und leitet den elektrischen Strom mit Kohleelektroden hindurch. Verfasser hat un die Frage aufgeworfen: Wenn das specifische Gewicht von Muminium 2,7 und das von Krvolith 3, wie ist es möglich, dass geschmolzener Kryolith über das geschmolzene Aluminium diefst? Er hat zu diesem Zwecke die specifischen Gewichte der geschmolzenen Substanzen und dann dieselben nach dem Erkalten b. stimmt. Im geschmolzenen Zustande ergaben sich folgende Zahlen: Handelsaluminum 2,54. Kryolith von Grönland 2,08. Kryolith, der Aluminiumoxyd enthält, so viel er zu lösen vermag, 2.35, Kryolith und Mummiumfluoridgemisch entsprechend der Formel Al, Flg. 3 NaF1 1.97, dasselbe Gemisch mit Thonerde 2,14. Die specifischen Gewichte der einzelnen Producte nach dem Erkalten ergaben sich in derselben Reihenfolge wie bei den geschmolzenen Stoffen zu 2,66, 2,92, 2,90, 2,96 und 2,98. Ti.

Henry Moissan. Unreinheiten des technischen Aluminiums2). Das nach den verschiedenen elektrolytischen Processen dargestellte Aluminium ist mit Eisen und Silicium verunreinigt, von denen das erstere aus dem verarbeiteten Mineral, den Elektroden und dem Tiegel stammt, während das Silicium zum Theil von den Elektroden und dem Tiegel, vor Allem aber aus dem Mineral herruhrt. Silicium scheint weniger nachtheiligen Einfluß zu haben als das Eisen, das sich aber durch sorgfältig gearbeitete Elektroden und Tiegel, sowie besonders reines Ausgangsmaterial ziemlich vermeiden läfst. Außer diesen beiden Verunreimgungen hat Verfasser noch Stickstoff und Kohlenstoff im elektrolytisch dargestellten Aluminium festgestellt. Beim Auflösen von industriellem Aluminium in reiner 10 proc. Kalilauge wird neben Wasserstoff auch Ammoniak entwickelt, das sich durch Nefsler's Reagens nachweisen läfst. Leitet man in geschmolzenes Aluminium Stickstoffgas, so zeigt das Metall eine kleine Verminderung in seinem Verhalten beim Bruch und Zug. Viel größer als die Menge des Stickstoffs ist diejenige des Kohlenstoffs, der zurückbleibt, wenn man Aluminium mit Salzsäuregas in Lösung bringt. Verfasser fand bei seinen Versuchen 0,08 bis 0,108 Proc. C. Die Verminderung an Zug- und Bruchfestigkeit ist bei carburirtem Aluminium

^{&#}x27;) J. Frankl. Inst. 138, 51. — ') Compt rend 119, 12—15, Bull. soc. chim. [3] 11, 1021 -1024.

viel auffallender, als wenn das Aluminium mit Stickstoff behavdelt war.

A. Bauer und X. Schmidlechner. Verfahren zum Lothe, von Aluminium¹). — Die zu verbindenden Theile des Aluminiums werden ohne Aufschaben mit Kieselfluorwasserstoffsäure gerenar und die Löthstellou ziemlich stark erhitzt; daun erfolgt das Lothemit einem Loth je nach Härte, bestehend aus 1 Thl. Wismut 2 bis 10 Thln. Kupfer und 89 bis 97 Thlu. Zinn. Als Löthmute, dient eine Lösung von Stearinol in Benzin oder Benzol (Verhöbnifs 2:1).

A. Rader. Löthmetall zum Löthen von Aluminium². – Das Löthmetall besteht aus einer Legirung von Cadminu bis 150 Proc., Zink bis 20 Proc. und Zinn bis 30 Proc., je nach de an dasselbe gestellten Anforderungen.

M. Dennstedt. Verfahren zum Ueberziehen von Aluminum mit anderen Metallen⁸). — Aluminium, das amalgamitt sch kann, wird zunächst in eine Flüssigkeit, welche dasselbe angieff z. B. Kalilauge, getaucht und dann sofort, während noch eine dunne Schicht dieser Flüssigkeit an ihm haftet, in eine Sallösung desjenigen Metalles gebracht, welches niedergesehken werden soll.

Christian Göttig. Ueber ein neues Verfahren zur Erzengung von Metallniederschlägen, welches sich besonders zur metalischen Ueberziehung des Aluminiums eignet '). - Da bekanntlick das Aluminium sich sehr schlecht mit anderen Metallen, ser es auf galvanischem Wege oder durch das sogenannte Verreiba überziehen läfst, so bieten die Versuche des Verfassers, die eine Verkupferung bezw. Verzinnung des Aluminiums bezwecken großes Interesse. Eine haltbare Kupferschicht schlägt sich auf dem Aluminium nieder, wenn man dasselbe mit einer concentrirten Kupfervitriollösung und Stanniolpapier verreibt. Momentas gleichmäßig verkupfert wird das Aluminium, wenn man es mit Kupfersulfatlösung und Schlämmkreide verreibt, Mennigpulver anstatt Schlämmkreide giebt einen ungleichmäßigen Bezug. Tambi man Aluminium, das einen dünnen Kupferüberzug besitzt, in eine verdinnte Kupfersulfatlösung, so wird der Bezug allmählich dicker Finen dünnen Zinnbezug erhält man auf Aluminium, wenn man dasselbe mit einer sehr verdünnten Lösung von Pinksalz mit einer Messingbürste reibt. Ein mit Kupfer bezogenes Aluminium lasst

^{&#}x27;) D. R.-P. Nr. 72684. — ') D. R.-P. Nr. 72683. — ') D. R.-P. Nr. 72773. — ') Ber. 27, 4824—1826.

sich weiterhin mittelst Zinnsalz verzinnen. Verfasser folgert aus seinen Versuchen, dass man nur dann einen Metallüberzug auf dem Aluminium erhält, wenn das Reibemittel mit dem Aluminium und der Salzlösung eine galvanische Kette bildet, bei der das Aluminium zur Kathode wird. Der Metallüberzug entsteht um so leichter, je mehr das Aluminium negativ elektrisch gemacht wird durch Reibemittel und Salzlösung.

G. Fr. Andrews. Ueber Aluminium 1). — Verfasser hat verschiedene Legirungen von Aluminium dargestellt mit Bezug auf ihre Verwendung für den Juwelier. Er stellte verschiedene Goldlegirungen dar; eine solche, die 50 Proc. Gold. 45 Proc. Kupfer und 5 Proc. Aluminium enthielt, glich in Farbe und Politur dem 14 karätigen Golde. Dargestellt wurden ferner Legirungen von Aluminium mit Silber bezw. mit Nickel. Erstere haben keinen Werth, letztere eignen sich zu decorativen Zwecken. Schliefslich erwähnt Verfasser noch, daß sich Aluminium ohne jede Löthfüssigkeit löthen läßt, ferner daß man es beim Schmelzen nicht viel über seinen Schmelzpunkt erhitzen soll und daß man es am besten reinigt, indem man es erst in Pottaschelösung taucht und dann mit einer Mischung von Salpetersäure und Schwefelsäure wäscht.

Ch. Schmitz. Untersuchung über die etwaige Giftigkeit des Aluminiums 2). - Verfasser berichtet in seiner Dissertation über Versuche, die er mit essigsaurem Aluminium (Al(C,H,O_a), an einem Hunde ausgeführt hat. Ein Hund vertrug binnen sechs Tagen ohne Störung oder Unbelaugen eine Menge von 99 g des Salzes mit 13,17 Al. Als ein Hund, sowie ein Kaninchen officiwellen Liquor Aluminii acetici, der mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt war, erhielten, erbrach es der Hund ohne üble Folgen, während das Kaninchen Durchfälle bekam und abmagerte. Verfasser selbst nahm binnen 31 Tagen 560 Tropfen oder 28 g des Liquor ein. Er beobachtete an sich Diarrhoe als vermuthliche Wirkung der Essigsaure, sowie Ermattung. Der Harn zeigte nur geringe Spuren von Aluminium. Als einem Hunde 4 ccm des Liquor subcutan wiederholt eingespritzt wurden, konnte aufser vorübergehender Schmerzhaftigkeit und Abscedirung der Injectionsstelle keine sonstige Wirkung beobachtet werden. Tr.

P. Askenasy. Darstellung von Aluminiumchlorid 3). -- Aluminiumchlorid läfst sich auch im Großen direct aus Aluminium

Amer. Chem. Soc. J. 16, 485-487. - *) Ref.: Hyg. Rundsch. 4.
 33 34. *) D. R.-P. Nr. 76900.

und Salzsäure herstellen, ohne daß eine starke Wärmezufuhrung der eingeleiteten Reaction nöthig wäre. In dem unteren, rohrenförmigen, verengten Theile eines Gefäßes befindet sich das zu verarbeitende Aluminium, in das durch ein Rohr das Salzsäurgas eingeleitet wird. Das Gefäß wird zweckmäßig in ein Schwefelbad gesetzt. Ist die Reaction im Gauge, so condensirt sich die entstandene Chloraluminium im oberen, weiteren Theile des ersten Gefäßes, während der Wasserstoff durch ein zweites Rohr entweichen kann.

Joseph Heibling. Darstellung von Thouerde aus Thon 1. - Um aus Thouen Thouerde zu fabrieiren, verfährt Verfasset in folgender Weise. Nachdem man den Gehalt des Thones an Thonerde ermittelt hat, giebt man für jedes Molekul Thonerde 3 Mol. Ammoniumsulfat und 1 Mol. Kaliumsulfat zu dem Thon, knetet das Ganze, formt Ziegel daraus und erhitzt dieselben auf 270 bis 280° C. Bei dieser Temperatur bildet sich aus dem 1mmonjumsulfat unter Abspaltung von Ammoniak saures schwefelsaures Ammon. Das saure Ammonsulfat bewirkt nun die Bildung von saurem Kaliumsulfat und dieses bildet bei der erwahnten Temperatur Alaun. Die den Alaun enthaltenden Ziegel werden dann mit Wasser ausgezogen, die dabei resultirende Kieselsaure findet Verwendung zur Lementbereitung. Durch wiederholtes Umkrystallisiren kann man den Alaun von Eisen befreien, aus seiner Losung kann man andererseits mittelst des oben erwähnten Aumoniaks auch Thonerde ausfallen. Das so gewonnene Aluminiamoxyd ist leider gelatinös. Um es körnig zu erhalten, läfst man den Alaun ausgebreitet in Berührung kommen mit heißem, feuchtem Ammoniak, das vom Erhitzen der Ziegel stammt. Herbei wandelt sich der Alaun in eine Mischung von Ammoniumsulfat, Kaliumsulfat und körnige Thonerde um, die sich leicht auswaschen läfst.

A. A. Noyes und W. R. Whitney. Kryoskopische Untersuchungen mit Aluminaten und Boraten von Alkalimetallen 1. – Verfasser sucht zunächst auf kryoskopischem Wege, indem er im Beckmaan'schen Apparate in titrirter Alkalilösung Aluminumblech löst und den Gefrierpunkt ermittelt, die Frage zu entscheiden, ob die Formel für Natriumaluminat, Na₂Al₂O₄, nicht ein Multiplum oder Submultiplum darstelle. Aus den Versuchen ergiebt sich, daß die Alkalialuminate in Lösung die Zusammensetzung MAIO₂ bezw. die des Hydrats besitzen. Borate haben

¹⁾ Compt. rend. 119, 609-610. - 1) Zeitschr. physik. Chem. 15, 684-686.

eine entsprechende Zusammensetzung, so lange die Zahl der Borsäuremolekeln die der Alkalimolekeln nicht übersteigt. Die Zusammensetzung des bei Gegenwart zweier Borsäuremolekeln gebildeten Salzes ist M₂B₄O₇ oder die des Hydrats. Weitere Borsäuremolekeln lagern sich direct an das schon vorhandene Tetraborsäureion an unter Bildung des Dinatrium- oder Dikaliumsalzes einer noch complexeren Borsäure. Bei den Versuchen mit Borsäure wurde umkrystallisirter Borax in Alkalilösungen gelöst und dann der Gefrierpunkt ermittelt.

J. Morris. Neuer oder verbesserter Process zur Darstellung von Krystallen oder krystallinischen Massen 1). - Die Erfindung bezieht sieh in erster Linie auf die Darstellung von krystallisirtem Thonerdemagnesiaspinell, kann aber auch zur Gewinnung von Krystallen von einfachen Oxyden benutzt werden und beruht auf der Erhitzung eines innigen Gemisches der Oxyde mit Kohle in einem Kohlensäurestrom. Um Spinell zu gewinnen, mischt man eine Lösung von Chloraluminium und Chlormagnesium mit grob gepulverter Holzkohle und Lampenrufs und trocknet, wobei Salzsaure entweicht. Unzersetztes Chlormagnesium wird ausgewaschen und die Masse, um sie vollständig zu zersetzen, in einem Dampfstrome erhitzt. Diese Masse wird zu Kugeln oder Ziegeln geformt und soll auf 11/4 Thle. Kohle 1 Thl. Oxyde enthalten. Man durchbolirt die Kugeln, umgiebt sie mit einer Hülle aus Nickeldrahtnetz oder einem anderen Drahtnetz und erhitzt sie zuerst mäßig in einem Dampfstrome, darauf stärker in einem Strome eines neutralen Gases und zuletzt in langen Retorten 50 bis 500 Stunden auf helle Rothgluth in einem vor dem Eintritt in die Retorten erhitzten Strome von Kohlensäure. Der Verlauf des Processes wird an der Menge des Kohlenoxyds in den austretenden Gasen erkannt, und die Erhitzung wird beendet, wenn wenig Kohlenoxyd entweicht. Färbende Stoffe, wie Chrom, Eisen oder Kobalt, können in irgend einem Stadium des Processes zugesetzt werden. Die Krystalle werden auf geeignetem Wege von den unveranderten Oxyden und der Kohle getrennt.

Claude Theodore James Vautin. Darstellung von Aluminiumsulfid²). — Metallisches Aluminium wird mit Bleisulfid zusammengeschmolzen, wobei ein Ueberschufs von Aluminium vorhanden sein mufs, um das Product frei von Bleisulfid zu erhalten. Ist die Schmelze aligekühlt, so nimmt die tiefste Stelle

Engl. Pat. Nr. 18496; Chem. Soc. Ind. J. 12, 925.
 D. R.-P. Nr. 75826.

im Gefäße der entstandene Bleiregulus ein; auf ihn folgt eine Schicht Aluminium, entsprechend dem angewandten Ueberschuß, und die höchste Schicht bildet das Aluminiumsulfid. Da sich das metallische Aluminium weder mit dem Blei noch mit dem Aluminiumsulfid legirt, lassen sich die einzelnen Schichten leicht trennen. Aluminiumsulfid kann zur Reduction von Aluminiumsalzen und Oxyden, zur Herstellung von Schwefelwasserstoff u. s. w. Verwendung finden.

Friedrich Gruy. Darstellung von Aluminiumsulfid 1). -Bekanntlich eignet sich das Aluminiumsulfid besser zur Reindarstellung von Reinaluminium mittelst Elektrolyse als das Oxyd, da es zur Zersetzung bedeutend weniger Energie erfordert als das Oxyd. Ein sehr gutes Bad zur elektrolytischen Zersetzung von Aluminiumsultid gewinnt man, wenn man in geschmolzenes Natriumsultid allmählich Natriumaluminiumehlorid eintragt. bildet sich neben Chlornatrium Aluminiumsulfid. Analog vernolt sich Fluoraluminium: 3 Na, S + Al, Flo = 6 Na Fl + Al, S. Man könnte also aus Kryolith direct ein Aluminiumsulfidbad gewinner. doch würde sich dieses Verfahren nicht billiger gestalten. Schhefst man jedoch Thon mittelst Schwefelsäure auf, so erhält man Aluminiumsulfat, schmilzt man dieses mit Fluornatrium, so entstelt Natriumsulfat und Aluminiumtluorid bezw. Kryolith. Zweckmasiger reducirt man jedoch das Natriumsulfat durch Kohle gleich a Sulfid und letzteres setzt sich dann mit dem Fluorid in Aluminiumsulfid und Fluornatrium um. Bei der Fahrikation von Alaminiumsulfid ist zu berücksichtigen, daß sowohl Fluoride, alauch Natriumsulfid jedes feuerfeste Material angreifen. Dieser l'ebelstand läfst sich vermeiden, wenn man die Schmelzung in einem Flammenofen vornimmt, dessen Herd, soweit er von der Schmelze berührt wird, aus Eisen besteht und mit Wasserkuhlung versehen ist. Es entsteht dann auf dem Eisen eine Kruste, die das Eisen vor dem schädlichen Einflusse der Schmelze schützt. Te.

H. v. Kéler und G. Lunge. Untersuchungen über die schwefelsaure Thonerde des Handels?). — Veranlassung zu dieset Arbeit bot eine Preisaufgabe, die bezweckte, die Eigenschaften festzustellen, welche eine schwefelsaure Thonerde haben muß, um den Ansprüchen des Färbers und Druckers zu genügen. Es ist zu diesem Zwecke eine Anzahl Handelsproben analysist worden und durch praktische Versuche wurde dann ermittelt, inwiefern Verunremigungen der schwefelsauren Thonerde, in erster Line

¹⁾ Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 290-291. - 1) Daselbst, S. 669-676.

das Eisen, einen nachtheiligen Einflufs beim Färben und Drucken ausüben. Die Resultate dieser Arbeit sind von den Verfassern in Folgendem zusammengefast: Thonerdesulfat, das in der Türkischrothfärberei Auwendung findet, soll nicht mehr als 0,001 Proc. Gesammteisen enthalten. Wird die zulässige Grenze überschritten, so beobachtet man einen schädlichen Einfluß. Nicht blofs der Gesammteisengehalt, sondern auch die Oxydationsstufe ist von Wichtigkeit. Eisenoxydulsalze schaden weniger als Oxydsalze. Ein Zinkgehalt, der übrigens selten in den Handelsproben nachweisbar ist, ist von nachtheiligem Einflus auf die Färbung. Auch im Zeugdruck sind mit Thonerdesulfaten, die als essigsaure Mordants benutzt wurden, beim Dampfalizarinroth und Rosa Versuche angestellt worden. Trotz des verschiedenen Eisengehaltes fielen die einzelnen Farbungen beim Roth und Rosa gleich aus. Bis zu 0,005 24 Proc. Gesammteisen konnte ein schädlicher Einflufs auf die Reinheit der Färbung nicht constatirt werden. Selbst als der Eisengehalt künstlich bis auf 1 Proc. Gesammteisen erhöht wurde, konnte ein schädlicher Einfluss der Eisensalze auf die Färbung bei der Druckwaare nicht beobachtet werden. Vielleicht liegt die Erklarung dieses unerwarteten Resultates darin, daß beim Zeugdruck im Vergleich zur Türkischrothfärberei nur ganz geringe Mengen Mordants auf die Faser kommen. Schliefslich sind auch einige Versuche mit Kreuzbeergelb gemacht worden, das die gegen Eisen empfindlichste aller Druckfarben ist. Aus diesen Versuchen geht hervor, daß ein Eisengehalt des Thonerdesulfats bis zu 0,005 Proc. auch für den Kattundruck nicht in Betracht kommt.

W. C. Ferguson. Ueber basisches Aluminiumsulfat.). — Viele Handelsproben vom Aluminiumsulfat enthalten mehr Aluminium, als der Formel des normalen Sulfates Al₂(SO₄)₃ entspricht. Der Mehrbetrag schwankt zwischen Spuren und 2½ Proc., ist zuweilen sogar noch größer. Bekanntlich wird in der Papierindustrie das Aluminiumsulfat in Verbindung mit Harzseife zum Leimen der Papiermasse verwendet. Der Gehalt des Aluminiumsulfates wird aber aus der SO₄-Menge berechnet in solchen Fällen und somit das sogenannte freie Al₂O₅ nicht berücksichtigt. Verfasser glaubt nun, daß dieses sogenannte freie Al₂O₅ als basisches Sulfat im Aluminiumsulfat enthalten ist und in Folge seiner lockeren Bindung ebenso leicht sich mit Harzseife umsetzt wie das normale Sulfat. Als zwei Lösungen, von denen die eine nur normales Sulfat,

¹⁾ Amor. Chem. Soc. J. 16, 153-156.

die andere aufser diesem auch noch basisches Salz enthielt, m: Harzseife unter gleichen Bedingungen gefällt wurden, wurde in letzteren Falle mehr Thonerde niedergeschlagen. Man sollte deher, um den Werth des Aluminiumsulfates zu bestimmen, de Gesammtmenge Thonerde berücksichtigen.

Henry Moissan. Darstellung eines krystallisirten Alummumcarbids 1). — Zur Darstellung des Aluminiumcarbids erhitzt nach Aluminium, das sich in einem Kohleschiffthen betindet, in einem elektrischen Rohrofen im Wasserstoffstrome fünf bis sechs Minuten mit einem Strome von 300 Amp, und 65 Volt. Nach dem Erkalten im Wasserstoffstrome ist das Schiffchen mit einer metalaschen Masse von grauer Farbe erfüllt, die aus dem Carbol und überschüssigem Aluminium besteht. Um dieses Gemisch retrennen, zertheilt man die Masse in Stücke von 1 bis 2g und hist auf hochstens 2 bis 3 g derselben in einem Rohre, das in Eiswasser sich befindet, Salzsäure einwirken. Man muß fur gute Kühlung sorgen und auch rasch die Trennung vornehmen, da schon kaltes Wasser das Carbid zersetzt. Man wiederholt de Behandlung mit Salzsaure, bis kein Wasserstoff sich mehr entwickelt, wäscht dann den Rückstand mit Eiswasser, absoluter Alkohol, Aether and trockuet schliefslich. Das so bereitete Carbst bildet schöne gelbe Krystalle von der Dichte 2.36. Seine Zusammensetzung ist C.Al. Mit Chlor vereinigt es sich bei dunkler Rothgluth unter Flammenerscheinung zu Aluminiumehlorid unter Abscheidung von amorphem Kohlenstoff. Aehnlich wirkt Brow Wasser zersetzt es schon bei gewöhnlicher Temperatur unter batwickelung von Methan gemaß der Gleichung C, Al, . 12 H,0 $= 3 \, \text{CH}_4 + 2 \, \text{AL}_2(\text{OH}) \, \text{L}_2$

Léon Franck. Euwirkung des Aluminiums auf Kohlenstoft und seine Verbindungen?). — Bei der Einwirkung von Aluminium auf Kohlensäure ergab sich, daß die Kohlensaure gemäß der nachfolgenden Gleichung zersetzt wird: $3CO_2 + 4Al = 2Al_cO_c$. 3 C. Das Aluminium befand sich in einem Schiffehen und wurde in einem Rohre im trockenen Kohlensaurestrome erhalt. Durch Aluminium wird in analoger Weise Kohlenoxyd zu amerphem Kohlenstoff reducirt. Erhitzt man ein Gemisch von Lithumcarbonat und Aluminium zur Rothgluth, so tritt Entilammung der Masse ein und im Rückstande läfst sich metalhsches Lithumnachweisen. Weniger energisch ist die Reaction zwischen Natrumnachweisen. Weniger energisch ist die Reaction zwischen Natrumnachweisen.

¹⁾ Compt. rend. 119. 16-20; Bull. soc. chim. [3] 11. 1010-1014. 5) Bull. soc. chim. [3] 11, 439-446.

carbonat und Aluminium. Der Rückstand besteht aus Aluminiumcarbonat und wenig metallischem Natrium. Aluminium und
Kahumcarbonat reagiren unter Entflammung beim Erhitzen auf
Rothgluth; auch hier wird das Metall gebildet. Eine an Aluminiumcarbid reiche Mischung erhielt Verfasser, als er pulvertörmiges Aluminium und Lampenrufs in einem Kohletiegel stark
erhutzte. Eine Isohrung dieses Carbids erzielte Verfasser nicht,
doch steht es fest, daß Aluminium mit Kohlenstoff in chemische
Reaction tritt. Verfasser glaubt, daß das Aluminium auf Grund
seiner chemischen Eigenschaften ein nützliches Hülfsmittel der
Industrie werden wird.

O. Hofman und D. Demond. Einige Versuche zur Bestimmung der Schwerschmelzigkeit feuerbeständiger Thone 1). -In Anlehnung an die von C. Bischof u. H. Seger aufgestellten tirundsatze und Normale für die Beurtheilung feuerbeständiger Thone haben die Verfasser eine Reihe von Untersuchungen an amerikanischen Thonen ausgeführt. Sie benutzten hierbei einen Ufen, in welchem die Temperaturen mittelst eines Le Chatelierschen Pyrometers leicht gemessen und controlirt werden konnten and die Proben wahrend des Versuches überwacht wurden. Der Ofen besafs eine Temperatur von 1420, nach Anbringung eines Vorhangziegels wurde als höchste Temperatur 1720° C. erreicht. Als die Seger'schen Normalkegel als Massstab der Messungen angewendet wurden, ergab sich, daß die Schmelzungen sich bei viel niedrigeren Temperaturen als den für die Kegelnummern angegebenen vollzogen. Es wurde daher das Chatcherpyrometer benutzt, nur wurden die Thoncylinder, durch welche die Thermaldrahte gehen, mit Platindrahten an einem elektrischen Lichtkohlestift befestigt, austatt sie wie gewöhnlich in ein eisernes Rohr zu stecken. Für die Probestücke wurde die Form der großen Segerkegel gewählt. Die Methode des Verfahrens beruht auf der Anwendung von Calciumcarbonat als Flufsmittel; der zu einer gewogenen Menge Thon nöthige Zusatz an Kalk, um bei einer gewissen erhöhten Temperatur eine schmelzbare Verbindung zu hefern, giebt das Kriterium des Feuerfestigkeitswerthes des Thones ab. Da Kalk ein sehr kräftiges Flusmittel ist, welches selbst in kleinen Mengen eine zu starke Wirkung übt, so wurde diese Wirkung durch Versetzen mit Kieselsäure abgeschwächt und eine solche Mischung an Stelle von reinem Calciumcarbonat verwendet. Die

¹) Verh. d. Amer. Ver. d. Bergingen. Virginia. Besch.-Vers., Febr. 1894; Ref.: Berg- u. Huttenin, Zeitg. 53, 83-56.

Versuche wurden mit Thon von Mount Savage und mit Kaohn von Blandford angestellt. Die Zuschläge von 3 SiO₂ auf 1 CaCO₃ und von 5 SiO₂ auf 1 CaCO₃ erwiesen sich als besonders geeignet Die Versuchsergebnisse sind in Tabellen zusammengestellt. Tr.

Jules Perret, Einwirkung der Sande und Wasser der Sahara auf die hydraulischen Kalke¹). — Das Resumé der desbezüglichen Untersuchungen fasst Verfasser wie folgt zusammen: Die relativ große Menge Calciumsulfat, die in dem Sande und in den Wässern der Sahara enthalten ist, erweist sich als sehr schädlich sowohl für die Qualität als auch die Erhaltung der Cementmörtel, die in jener Gegend bereitet werden. Es ist nöthig, in der Wahl des Sandes und des Wassers sehr vorsichtig zu sein, vor Allem, was den Sand betrifft, den man an gewissen Punkten genügend frei von Gyps antrifft. Der Gyps des Sandes bildet nämlich mit dem im Cement enthaltenen Aluminium Kalksulfoaluminat und in Folge dessen tritt eine Zerstörung det Cemente ein.

L. M. Dennis und W. H. Magoe. Beiträge zur Chemie des Cers!). - Das Ausgangsmaterial für die Gewinnung der Cerentwar Allanit aus Amelia County, Virginia. - Das fem gepulverte Mineral (1924 g) wurde mit concentrirter Salzsaure erhitzt, bedie Flüssigkeit dunkelbraun war, und diese Behandlung wurde in der Regel dreimal in je zehn Stunden wiederholt. Nach Verdünnen und Behandlung mit Schwefelwasserstoff und Oxydira mit Salpetersäure wurde die Lösung mit einer concentrurten Oxalsäurelösung gefällt. Die dabei erhaltenen seltenen Erdoxalate wurden mit heißem Wasser gewaschen, dann mit 1 proc. Salzsausbis zur vollständigen Entfernung des Eisens digerirt, getrocket und im Schmelzofen geglüht. Die Ausbeute von röthlichbraunes Oxyden war 21 Proc. (410 g). Diese Oxyde wurden in concentrirter Salpetersaure gelöst und zur Trennung der Cererde von den anderen Erden wurde einestheils die Methode von Mosander3)-Jolin4), anderentheils die Methode von Debray) angewandt. Die letztgenannte Methode wurde vortheilhaft vervollkommnet, indem die Verfasser anstatt Kaliumnitrat ein molekulare-Gemenge von Kaliumnitrat und Natriumnitrat zum Schmelzen der Erdnitrate benutzten; ein solches Gemenge schmilzt schon bei 231°; die Oxalate wurden durch concentrirte Salpetersäure in

¹⁾ Compt. rend. 119, 654—656. — 7) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 250—264. Amer. Chem. Soc. J. 16, 649—665 — 3) Phil. Mag. 28, 241. — 4) Bull. soc. chim. [2] 21, 533. — 3) JB, f. 1883, S. 353.

Nitrate übergeführt und diese dann mit dem erwähnten Gemenge gemischt und geschmolzen, wobei die Temperatur nicht über 3200 steigen soll; nach Steigen der Temperatur über 320° enthält das Ceroxyd etwas Didym. Nach viermaliger Wiederholung der Operation lassen sich so aus einem Gemenge von reinem Cer- und Didymoxalat über 63 Proc. des angewandten Cers frei von Didym erhalten. Durch vergleichende Versuche mit den verschiedenen zum Nachweise geringer Mengen von Cer vorgeschlagenen Reactionen erwies sich die von Lecoq de Boisbaudran1) angegebene Probe mit Ammoniak und Wasserstoffsuperoxyd als die scharfste. Zur Darstellung von reinen Cersalzen wurde das nach den oben angegebenen Vorschriften erhaltene Ueroxyd durch Kochen der aus dem Sulfat dargestellten Oxalate mit einer concentrirten Lösung von Ammoniamoxalat von aller vorhandenen Thorerde befreit; etwa gelöstes Thoroxalat wurde abgegossen und das rückstündige Ceroxalat abermals mit concentrirter Ammoniumoxalatiosung übergossen, das Ganze in Flaschen gebracht und einige Monate unter zeitweiligem Schütteln stehen gelassen; nach Erhitzen des Gemenges zum Sieden, Abgiefsen der Flüssigkeit, Waschen des rückständigen Oxalats mit der gleichen Lösung, Losen des gewaschenen Oxalats in Salvetersäure und Neutralisation mit Ammoniak wurde stickstoffwasserstoffsaures Kalium hinzugefugt, so lange noch ein Niederschlag entstand; nach Abfiltriren des Niederschlages hatte man dann eine Lösung von Cernitrat, welche nur Kalium- und Ammoniumsalze, sowie vielleicht Spuren von Calcium enthielt. Diese Lösung lieferte durch Fallen mit Ammoniak und Waschen des Niederschlages durch Decantation reines Cerhydroxyd, welches ganz frei von allen fremden Beimischungen war. Bei Versuchen zur Gewinnung von Certetrachlorid erhielten Verfasser ein Certrichlorid, CeCl₃. 7 H₂O, welches sich durch Fanleiten von Chlorgas in eine concentrirte Cerchlorürlösung, die sich in einer von einer Kältemischung umgebenen Waschtlasche befand, als weiße, krystallinische Masse ausschied und verschieden von dem von Jolin2) und Lange3) erhaltenen Chlorid, 2 CeCl, 15 H, O, ist. Ein eigenthümlicher Farbenwechsel der Cerhydroxyde ist von verschiedenen Chemikern bemerkt worden. Verfasser beobachteten, daß ein Gemenge von Cerhydroxydul mit den Hydroxyden von Didym und Lanthan fast weifs ist, wahrend Didymoxyd für sich röthlich ist. Frisch

JB, f. 1885, S. 493; vgl. Cleve. daselbst. S. 491, — *) Bull. soc. chm.
 21, 533. — *) J. pr. Chem. 82, 129.

gefälltes Cerhydroxydul ist weifs, wird aber an der Luft und durch Oxydationsmittel purpurroth und dann gelb; beim Glunt des weifsen und des purpurrothen Hydroxyds entsteht ein ohvergrünes Oxyd, welches auch bei Anwendung der hochsten Geblischitze nicht gelb wird; das gelbe Hydroxyd liefert beim Glübe ein gelbes Oxyd; dieses wird beim Glüben im Wasserstoffstroze grün, ohne beträchtlich an Gewicht abzunchmen. Das in Cersuliesungen durch Ammoniak und Wasserstoffsuperoxyd entstehendorangerothe Hydroxyd giebt nach dem Trocknen und Glüben in röthliches Oxyd, welches scheinbar etwas mehr wiegt, als den Ceroxyd, CeO₂, zukäme. Nach dem Auflösen von etwas purpurrothem Hydroxyd in Schwefelsaure und mehrtügigem Stehenscheidet sich ein krystallisirtes Sulfat aus, welches bei der Amlyse für Cerosulfat zu hohe und für Cerisulfat zu niedrige Resultate giebt.

G. Bricout, Cerdichromat und Trennung des Cers von Lasthan and Didym 1). - Verfasser hat die Versuche von Erk aufgenommen, der gezeigt hat, daß man durch den Eintlus des elektrischen Stromes auf Cerosalze unter gewissen Umstander einen Niederschlag von Cerisalz oder Cerioxyd am positiven l'ae erhalten kann, indem er die Erwartung hegte, darauf eine Tranung von Lanthan und Didym gründen zu können. Mit Eridz benutzte er dabei eine Chromsäurelosung; er liefs einen Stom von 2,5 bis 3 Volt durch eine schwach saure Lösung von terecarbonat in Chromsaure gehen, wobei eine positive Elektrode von großer Oberfläche benutzt wurde; nach Schluß des Stromes sott sich augenblicklich auf dieser Elektrode die krystallimsche Verbindung CeO₂ . 2 CrO₄ . 2 H₂O ab. welche in Wasser vollstandig unlöslich ist und von diesem namentlich bei 1000 zersetzt wirl. so dals zuletzt nur Cerrhydroxyd zurückbleibt. Lanthan und Didym geben unter diesen Umständen am positiven Pole kennen Niederschlag und können durch dieses Verhalten von Cer getrenst werden. f'r.

Eisen.

J. Norman Lockyer. Spectrumphotographie von elektrolytschem Eisen?). — Verfasser hat das Spectrum von elektrolytschem Eisen photographirt und es verglichen mit solchen, der Thalén, ferner Kayser und Runge, sowie F. McClean schot beschrieben haben. Die verschiedenen Spectren zeigen in der

¹⁾ Compt. rend. 118, 145-146. - 1) Proc. Roy. Soc. 54, 359-361

Anzahl der beobachteten Linien Verschiedenheiten, die Verfasser auf gewisse, dem Eisen beigemengte Verunreinigungen zurückführt. Die größere Anzahl von fremden Linien im Spectrum des elektrolytischen Eisens, welches Verfasser bei seinen Versuchen benutzte, scheint von Ca und Mn, sowie von der Anwesenheit verschiedener anderer, in kleiner Menge im Eisen enthaltenen Elementen herzurühren.

Georges Charpy. Allotrope Umwandlung des Eisens unter dem Einflusse der Warme 1). - Nach Osmond werden die beiden Modificationen des Eisens als a- und \(\beta\)-Eisen bezeichnet. Verfasser hat nun, wie bei seinen früheren Versuchen, den Uebergang des a-Eisens in das B-Eisen dadurch bestimmt, dass er mit dem Material Zugproben austellte, die hierbei ermittelten Verlängerungen als Function der Zugstärken aufzeichnete und die aufgezeichneten Curven mit einander verglich. Das α-Eisen, auf eine genügend hohe Temperatur erhitzt, verwandelt sich in \(\beta - Eisen, \) das durch rasche Abkühlung sich in diesem Zustande erhalten läfst, während ohne dieses Abschrecken die Umwandlung nicht bleibend ist. Diese Thatsache ist also von Wichtigkeit beim Härten. Die Umwandlung vollzieht sich mit um so größerer Schnelligkeit, je höher die Temperatur. Bei hartem Stahl, der 0.8 Proc. Kohlenstoff enthält, hat diese Umwandlung weder nach halbstundigem Erhitzen auf 700°, noch fünf Minuten langem Erhitzen auf 750° begonnen, doch ist sie vollständig, wenn man denselben 30 Minuten auf 750° oder fünf Minuten auf 800° erhitzt. 7%.

Georges Charpy, Ueber die allotrope Umwandlung des Eisens?). — Angelassene Eisen- oder Stahlstäbe werden auf die Abhängigkeit von Verlängerung und Belastung bei verschiedenen Temperaturen untersucht. In den Curven zeigen sich unterhalb einer gewissen Temperatur Unstetigkeiten, die auf eine Umwandlungserscheinung im Metall zurückzuführen sind. Bs.

Georges Charpy. Rolle der Umwandlungen des Eisens und des Kohlenstoffs bei dem Härtungsprocesse³). — Nach den Versuchen des Verfassers erzeugt das Härten außer anderen Modificationen eine Umwandlung des Eisens (charakterisirt durch Zugproben) und eine Umwandlung des Kohlenstoffs (bestimmt nach der Methode von Eggertz). Die erste Veränderung scheint nur einen sehr schwachen Einfluß auf die Bruchbelastung zu

¹⁾ Compt. rend. 118, 416—421. — 1) Daselbat, S. 865-870. — 2) Daselbat, S. 1258—1260

haben, während die Umwandlung des Kohleustoffs in Wechswirkung steht zur Vermehrung der Härte.

Georges Charpy. Umwandlungstemperaturen von Eisen und Stahl 1). — Aus den Versuchen des Verfassers ergiebt sich, die die Temperaturen 690 bis 700° der Umwandlung des Kohlenstoßsentsprechen, was durch den Eggertz'schen Versuch charaktensirt wird. Diese Umwandlung vermehrt besonders die Harte des Stahls. Die Temperatur 740° entspricht der Umwandlung is Eisens, was an der Zugeurve charakteristisch hervortritt. Herdurch werden die magnetischen und mechanischen Eigenschafter leicht verändert. Die Temperatur 860° schließlich entspricht einer zweiten Umwandlung des Eisens, die besonders die magnetischen Eigenschaften zu beeinflussen scheint.

Elbers. Die Bildung von Eisenhochofenschlacke vom thermechemischen Standpunkte aus betrachtet²). — Verfasser erklärdie Bildung der Schlacke, ihre Bestandtheile und die Reactionen welche zur vollständigen Verbindung der gefritteten Masserführen. Da die Anführung all der einzelnen Reactionen, de Verfasser vom thermochemischen Standpunkte betrachtet, 12 umfangreich werden würde, sei auf die Arbeit selbst ert wiesen.

Hanns Jüptner von Jonstorff. Ein Beitrag zu den Vorgängen bei Herstellung von fertigem Schweißeisen aus lbd luppen 3. — Verfasser hat vier Sorten Rohluppen und das dazgehörige fertige Schweißeisen analysirt. Selbstverständlich selbder Schlackengehalt beim fertigen Producte kleiner sein wie i der Rohluppe. Dies trifft auch an zwei Proben zu, bei euer dritten Probe ist die Schlackenmenge fast unverändert, wahren allerdings die vierte Probe im fertigen Schweißeisen mehr Schlackals in der Rohluppe zeigt, ein Verhalten, das Verfasser durch de Schwierigkeit erklart, mit der von Rohluppen Durchschnittsprobezu erhalten sind. Auffallend ist bei den Analysen, das de Kieselsauregehalt der fertigen Schweißeisen durchaus erhehlb größer ist, als der der zugehörigen Rohluppen. Bezuglich der Aenderungen bei den übrigen Bestandtheilen, deren Gehalt v Tabellen zusammengestellt ist, zeigt sich überall (am wenigstell bei Schwefel) eine Verminderung des Gehaltes an Kohlenstoff Phosphor und mit einer Ausnahme an Schwefel, ja sogar sect an Mangan und Kupfer.

¹⁾ Compt. rend. 119, 735-787.
2) Berg- u. Hüttenin. Zeitg 55, 368-368. — 3) Oesterr. Zeitschr. Berg- u. Huttenw. 42, 237-238.

F. Osmond. Beitrag zum Studium der Structur des Stahls!).

Verfasser beschreibt in dieser Abhandlung neue Versuchsergebnisse über die von ihm früher schon mitgetheilte Methode des Polirens an halbhartem Stahl, hartem Stahl und Manganstahl.

 T_{T}

Alex. l'ourcel. Ausscheidungen in Stahl- und Eisengüssen und deren Folgen2). - Schon 1881 hat Stäbbs darauf hingewiesen, dass bei einem Ingot eine 60 cm vom Kopfende entnommene Probe ein ganz anderes Resultat hinsichtlich des C-, P-, S., Si- und Mn-Gehaltes zeigte als eine solche, die 75 cm vom Fussende entnommen war. Der Ingot war 2,3 m hoch. Nach Pourcel erfolgen nun die Ausscheidungen im Momente des Erstarrens der Gufsstücke. Bei weichen Stahlsorten ist das Metall, das zuerst aus der Pfanne tritt, von jenem, welches die Pfanne zum Schlusse verläfst, nicht sehr verschieden, während es beim Giefsen vom Martinofen direct in die Coquillen oft zwischen dem ersten und letzten Ingot auffallende Differenzen giebt. Ausscheidungen finden insbesondere in der Mitte des Ingots und um den Saugtrichter statt und können, soweit sich die Untersuchungen auf C und P beziehen, nachgewiesen werden. Das Muttermetall ist entschieden homogen; erstarrt enthalt es jedoch Partien, die, mehr oder weniger mit fremden Bestandtheilen angereichert, von anderen Theilen des Blockes verschieden sind. Von einer Bessemerstahlwalze von sieben Tonnen Gewicht wurden an verschiedenen Stellen Proben entnommen und analysirt. Es zeigten sich hierbei beträchtliche Schwankungen im C-, Si-, S-, P- und Mn-Gehalte. Bei Ingots von besonders weichem Metall in Gufseisenformen von bedeutender Dicke gegossen zeigten sich weniger Ausscheidungen. Auch bei Stahlplatten und Panzerplatten kann man Differenzen bei Quer- und Längsproben constatiren. Verfasser meint, es müssten die nachtheiligen Folgen der Secretion so viel als möglich vermieden werden durch Verminderung der Meuge der beigemengten Elemente oder man solle eine neue Legirung, z. B. Chromstahl, für Kessel- und Schiffsbleche verwenden, denn ein Chromstahl mit 0,2 bis 0,4 Proc. Cr liefert homogene Blocke und die Elasticitätsgrenze steigt nahezu auf zwei Drittel der Tr.Bruchgrenze.

Müller. Teber Arnold's Arbeiten über den Einfluss der wichtigsten Eisenbestandtheile3). — Arnold hat über den Ein-

^{&#}x27;) Compt. rend. 119, 329-331. - *) Ref.: Oesterr. Zeitschr. Berg- u. Huttenw. 42, 97-100. - ') Berg- u. Huttenw. Zeitg. 53, 400.

flufs der wichtigsten in Eisenlegirungen enthaltenen Elemente berichtet, indem er von reinstem Danemoraeisen mit 0,03 C, 0.07 Mn, 0.02 Si, 0.005 S und 0.015 P als Grundlage ausging und zunächst einfache Legirungen mit ca. 115 Proc. eines einzigen Elementes berücksichtigte. Aus den Versuchszahlen ergab sich nun, daß durch Eintritt geringer Mengen fremder Elemente Festigkeit, Elasticitätsgrenze und Härte gesteigert, die Zähigkeit hingegen verringert wird. Mit dem Einflusse des Kohlenstons verglichen ist derselbe bei anderen Elementen nur gering. Kupfer und Silicium wirken günstig und übertreffen bedeutend das Nickel; Wolfram und Chrom beeinflussen die Zähigkeit nur wenig Eisen mit 11/2 Proc. Arsen zeigt noch 34 Proc. Contraction, zumal wenn man das Arsen mit dem Phosphor in Beziehung setzt. Biegeproben zeigten, daß alle Stoffe, Arsen ausgenommen, emer Wirkung des Abschreckens meht unterliegen. Phosphorverbindungen ließen sich im normalen und gehärteten Zustande um 26 bezw. 23 Proc. stauchen, ohne zu zerbrechen, während Schwefellegirungen schon bei einem Drucke von 60 kg zertrümmerten. Hinsichtlich der Harte ist zu bemerken, daß sämmtliche Legirungen, Kohlenstoffstahl ausgenommen, sich leicht bearbeiten lassen, etwas schwieriger allerdings die phosphorhaltige Probe. Abgesehen von den schädlichen Elementen, Schwefel und Phosphor, ändert nur der Kohlenstoff die Beschaffenheit des Eisens. Stahlnatur, glasritzende Härte veranlafst nur der Kohlenstoff. Verfasser hat schliefslich auch polirte und geätzte Platten mikroskopisch untersucht, sowie mittelst eines Le Chatelier'schen Pyrometers die von Osmond ermittelten Recalescenzerschemungen revidirt. Nur in Bezug auf den Schwefel ist die Wissenschaft um zwei kritische Punkte, bei 942 und 8050, reicher geworden. Das elektrolytische Eisen zeigt den obersten kritischen Punkt besonders deutlich. Entgegen der Annahme Osmond's richtet sich der Einflufs der fremden Elemente nicht im Geringsten nach deren Atomvolumen.

A. Ledebur. Teber den Schwefel im Eisen¹). — Verfasser giebt eine kritische Uebersicht über die Methoden der Entschwefelung des Eisens in den verschiedenen Processen der Verarbeitung und kommt zu dem Resultat, daß das von Stead, Saniter und Snelus²) augegebene Verfahren mit sehr viel kalkhaltigen Schlacken den Schwefel nach der Gleichung FeS + CaO — CaS + FeO

^{&#}x27;) Stabl u. Eisen 14, 336-341. — ') The journal of the iron and steel industry 1893, I, S, 48, 73, 77.

zu entfernen auf Grund nicht ganz einwandfreier Versuche wohl eine gewisse theoretische Berechtigung habe, für den Betrieb jedoch ohne Bedeutung sei, dagegen in den meisten Fällen das Mangaumischverfahren viel besser und bequemer zum Ziele führe, indem Schwefelmangan an sich im Eisen schwer löslich. in basischen Schlacken aber leicht löslich wäre, wobei die Anwendung von Chlorcalcium, die bei dem Saniterverfahren die wesentliche Eigenthumlichkeit bildet, vollständig überflüssig ist. Veber das Verhalten schwefelhaltiger Verbindungen zum Eisen und des Schwefeleisens zu auderen bei der Eisendarstellung eine Rolle spielenden Körpern ist von Hilgenstock) eine längere Untersuchung ausgeführt worden, die Verfasser in gedrängter Form wiedergiebt. Beim Erhitzen von Schwefeleisen mit hochmanganhaltigem Ferromangan in den der Bildung von Mangansulfür entsprechenden Mengenverhältnissen entstand schwer schmelzbares Mangansulfür, das sich in fester Form aus dem geschmolzenen Eisen ausschied. Schwefeleisen und Aluminium wirken in geschmolzenem Zustande dergestalt auf einander ein, dass der größte Theil des Schwefels an das Aluminium in die Schlacke geht, das Eisen aber stark siliciumhaltig wird, indem das Aluminium auch auf die Kieselsaure reducirend einwirkt. Beim Zusammenschmelzen von Schwefeleisen mit Nickel oder Kupfer tritt keine Trennung ein, sondern Bildung von Legirungen. Chrom zersetzt Schwefeleisen; weil aber noch beträchtliche Mengen von unzersetztem Schwefeleisen mit in die Schlacke gehen, scheint die Reaction night so glatt zu verlaufen wie bei Manganzusatz, Ferrosilicium mit 15 Proc. Si zeigt ebenso wenig Aufnahmefähigkeit für Schwefel aus Schwefeleisen als für elementaren Schwefel2). Bezüglich der Einwirkung schwefelhaltiger Gase auf Mangan und Eisen ergab sich, daß unter sonst gleichen Bedingungen der Verdünnung und Temperatur aus Schwefelwasserstoff am meisten Schwefel aufgenommen wird. Beim Vergleich von Kupfer, Nickel, Stahl und Thomasroleisen ergab Nickel die höchsten und Kupfer merkwürdiger Weise die niedrigsten Zahlen. Metalloxyde, in derselben Weise behandelt, zeigten alle Aufnahmefäligkeit entsprechend umstehender Tabelle. — Bei Gegenwart von Kieselsäuro nimmt ein Gemisch von Eisenoxyd und Manganoxydul bei Weifsgluth keine Spur Schwefel auf, während bei Gegenwart von Kalk reichliche Mengen aufgenommen werden.

Dissertation Erlangen 1893. — ^r) Turner, Stahl u. Eisen 1885,
 580.

	Schwefelwasserstoff		Schweflige Saure		Schwefelkohlenst.d	
Oxyde	dunkle	helle	dunkle	helle	dunkte	helle
0,11,40	Rothgluth		Rothgluth		Rothgiata	
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Pru
Eisenoxyd	0,392	0,377	0,560	0,100	11,020	26-350
Manganoxyd .	1,762	5,043	1,270	4,880	7,095	27,370
Kalkerde	3,528	0,990	5,059	5.080	0,650	Bahar
Magnesia	1,394	0,990	2,244	0,660	0,718	(IPO)

A. de Vathaire. Entschwefelung des Robeisens 1). - Vefasser empfiehlt die Anwendung eines Cvanids von der Formel Fe Ka Ba Cya, welches ans 244 Thin. Baryumchlorid and 422 Fib. Ferrocyankalium durch Vermischen ihrer wässerigen Lösung ontsteht. Die Substanz stellt einen gelben, krystallinischen Niederschlag dar, der noch 3 Mol. Krystallwasser enthält und beluk Entfernung desselben vor dem Gebrauch längere Zeit auf ca. 3000 erhitzt werden muß. Verfasser empfiehlt zur Entschweielung einen Zusutz vom achtfachen Gewicht des zu entschwefeligiet Materials unter der Annahme, dass der im Robeisen vorhandete Schwefel mit Barvum und Kalium Monosulfide bildet. Wahrend der Reaction müssen die Luft und andere oxydirend wirkerde Korper ausgeschlossen werden. Bei den Versuchen mit schweielreichen Robeisensorten glaubt Verfasser, den vollständigen Lebergang des Schwefels in die Schlacken erreicht zu haben, bu Kleinen werden die Versuche in mit Kohle ausgefütterten Tiezelt vorgenommen; im Großen empfiehlt Verfasser roturende Oefen mit Mannloch nach Art der Danks'schen, die mit Kohle oder besser mit Theerkalk ausgekleidet sind. Da die Kosten für Aulage und Unterhaltung eines derartigen Ofens sich auf 0,50 Fres pro Tonne belaufen, die des Reactionsmaterials auf 18 Fres. pro Kilogramm Schwefel im Roheisen, so wird das Verfahren kaum eine andere als wissenschaftliche Bedeutung haben und hochstens einmal zur Herstellung eines sehr feinen Eisens oder Stahls im Kleinen angewendet werden.

Entschwefelung des Roheisens durch Baryum?). — Das dem Ingenieur A. de Vathaire patentirte Entschwefelungsverfahren ist vorläufig, da Baryum fabrikmäfsig noch nicht dargestellt wird.

¹) Stahl u. Eisen 14, 1052. — ²) Oesterr, Zeitschr. Berg- u. Huttenw 42, 646-647.

auf die Ferrocyanverbindungen des Baryums gegründet. Mischt man concentrirte kochende Lösungen des gelben Blutlaugensalzes und der äquivalenten Menge von Chlorbaryum, so erhält man das Doppelsalz Fe(CN), K. Ba -r 3 H. O. Dieses bei 300° getrocknete Salz wird zur Entschwefelung angewandt, und zwar verwendet man ca. achtmal so viel an Gewicht, als der vorhandene Schwefel beträgt. Der Process muß unter Abschluß der Luft und jedes oxydirenden Einflusses stattfinden. Das Verfahren ist nur für wenig Schwefel enthaltendes Eisen geeignet, welches nur wenig von dem Reagens benöthigt, jedoch durch gänzliche Entschwefelung bedeutend an Werth gewinnt. Bei großerem Schwefelgehalt könnte zunächst einer der bisher üblichen Entschwefelungsprocesse angewandt werden und dann das neue Verfahren erst zur Entfernung des Schwefelrestes dienen.

Schwefel im basischen Bessemerprocesse!). — Bei den Untersuchungen ist besonders auf Folgendes Rücksicht genommen: 1. Die Schwefelmenge des in den Cupolöfen eingetragenen Materials; 2. die Schwefelmenge des Cupolofenmetalls, und 3. die Schwefelmenge des Stahls. Die Beobachtungen des Verfassers, die Eliminirung des Schwefels durch die Temperatur, den Fluss der Schlacke, den Zusatz von Ferromangan und Spiegeleisen und das l'eberblasen betreffend, bestatigten die Annahme, dass nur in seltenen Fällen das Roheisen über 0,10 Proc. S euthält und solches Eisen, im Cupolofen mit der entsprechenden Menge Bessemer Qualität gemengt, wird im flüssigen Metall unter 0,06 Proc. Schwefel ergeben. Feruer ergiebt sich aus den Untersuchungen, dass zwischen dem Siliciumgehalte im Cupolofenmetall und dem Schwefelgehalte im Stahl keine Beziehung bestehen kann, da der geringe Procentgehalt von Silicium im Cupolofenmetall nicht hinreichende Mengen von Kieselsäure in der Schlacke bilden kann, um deren Basicität und die davon abhängige Eliminirung des Schwefels zu beeinflussen. Ist Mangan in genügender Menge im Cupolofenmetall vorhanden, so wird der Schwefel eliminirt, was um so besser von statten geht, wenn der Chargengang ein hitziger und die Schlacke streng basisch und nicht zu dickflüssig ist.

Hanns Jüptner von Jonstorff. Ueber die verschiedenen Arten des Vorkommens von Phosphor in Eisen und Stahl?). — Verfasser hat die beim Lösen des Eisens in Salz- oder Schwefelsäure auftretenden Gase zwei Peligot'sche Röhren passiren lassen.

die mit einer neutralen Lösung von Silbernitrat von bekannten Gehalte beschickt waren. Entweicht nun Schwefelwasserstoft, 20 hildet sich Schwefelsilber, während das Phosphorwasserstofferdie Silberlösung unter Bildung von Phosphorsaure und Abscherdung von metallischem Silber zersetzt. Da Arsenwasserstoff alalich wie Phosphorwasserstoff wirkt, so muss die zu untersuchende Eisenprobe vorher auf Arsen geprüft werden. Man filtrirt nut die Silberlösung durch Glaswolle und titrirt zunächst mittelst Rhodanammon das in Lösung verbliebene Silber. Behandelt men jetzt den abfiltrirten Rückstand, der aus metallischem Silber und Schwefelsilber besteht, mit verdunnter Salpetersaure, so geht auf das metallische Silber in Lösung, dessen Menge man durch letriren mit Rhodanammonium feststellt. Es entspricht don 1 Gewthl, Ag = 0,0359 Thln. P bezw. 0,148 Thln. S. In cases Tabelle sind dann von verschiedenen Roheisensorten, von Fluseisen, Puddeleisen und Stahl verschiedener Herkunft die Menger von C und l' (gewichtsanalytisch) ermittelt, sowie der Phosphorgehalt, wie er sich als PH, und als ungelöster Phosphor ergrebt, zusammengestellt. Hieraus geht hervor, dass mit dem Kaltbra bjener Antheil des Phosphors wachst, der bei Behandlung des Materials mit verdünnten Säuren als l'hosphorwasserston entweicht. Diese Erschemung erklärt sich dadurch, daß em pe nach den Umständen schwankender Theil des Gesammtphosphors von Eisen und Stahl als Eisenphosphid (Fe,P) resp. Manganphosphio (Mn.P4) in Form von Krystallkornehen ausgeschieden ist, während der Rest des Phosphors mehr oder weniger gleichmaßig in der übrigen Grundmasse vertheilt ist. Während nun letzterer, der bei Behandlung mit verdüngten Säuren als Phosphorwasserstoß entweicht, die mechanischen Eigenschaften des Materials natugemäß stark beeintlußt, sind die in der Grundmasse vertheiben und von derselben rings umgebenen und in verdünnten Sauren unlöslichen Phosphidkrystallkörnehen auf die mechanischen Eigenschaften des Materials ganz oder wenigstens fast ganz ohne Euflufs. Diese Phosphidkornchen sind nicht als eigentliche Krystade, sondern als in dem bereits erstarrten Medium eingeschlossene und zuletzt erstarrte Mutterlaugentröpfehen zu betrachten.

L. M. Dennis und B. S. Cushman. Verhalten von Eisebphosphid und Eisenphosphat bei der Analyse¹). — Cheever hat bereits im Jahre 1886 darauf hingewiesen, daß der Phosphor im Stahl und Eisen sowohl als Phosphid als auch als Phosphat ver-

¹⁾ Amer. Chem. Soc. J. 16, 477-485.

kommen kann. Er löste zu diesem Zwecke die Eisenprobe in einer Lösung von Kupferchloridchlorammon, behandelte den Rückstand hierauf bei 50° zwei Stunden lang mit einer gesättigten Lissing von Ammoniumoxalat und filtrirte dann. Im Filtrat ist das Eisenphosphat, im Rückstande das l'hosphid enthalten. Nach einer anderen Mittheilung von Cheever verflüchtigt er das Eisen als Chorid im Chlorstrome, das Phosphid verflüchtigt sich hierbei gleichfalls, während die Phosphorsäure im Rückstande verbleiben muls. Verfasser haben nun, um diese Angaben zu controliren. Eisenphosphid dargestellt, indem sie trockenes Eisenchlorür in einem Strome von Phosphorwasserstoff in einem besonderen Apparate erhitzten und das gepulverte Reactionsproduct mit heifser Salzsiure (1:12) so lange digerirten, bis es nicht mehr vom Magneten angezogen wurde. Schliefslich wurde es über Schwefelsaure in einer Kohlensaureatmosphare getrocknet. Die Analyse des Eisenphosphides führte zu der Formel FeP, während Verfasser auf Grund der Literaturangaben eine Verhindung Fe-P, erwartet hatten. Verfasser haben nun das Verhalten von diesem Eisenphosphid und von Eisenpyrophosphat gegen Reagentien geprüft. Das Eisenpyrophosphat wurde gewählt, weil sie glauben, daß der oxydirte Phosphor in Eisen und Stahl in Form dieser Verbindung enthalten sein dürfte. Das Pyrophosphat giebt klare Losungen mit Ammoniumoxalat, Ammoniumcitrat und mit Salzsäure. Als das Eisenphosphid mit Salzsaure digerirt wurde, so zeigte es nur einen Gewichtsverlust von ca. 4 Proc., von Ammoniumcitrat wurde es gar nicht angegriften. Das Ammoniumcitrat läfst sich daher zur Trennung von Phosphid und Phosphat benutzen. Als schliefslich ein tiemisch von Phosphid und Pyrophosphat im Chlorstromeerhitzt wurde, verflüchtigte sich nicht blofs das Phosphid, sondern auch em Theil des Phosphates.

J. O. Arnold und A. A. Read. Die chemischen Beziehungen von Kohlenstoff und Eisen!). — Verfasser haben fünf verschiedene Sorten schwedischen Stahls, dessen Analysen ausgeführt wurden und dessen Kohlenstoffgehalt bei den einzelnen Proben zwischen 0,06 und 0,96 Proc. schwankte, in Salzsäure (1,02) gelost, indem sie die Stahlproben als Anode und ein Platinblech als Kathode benutzten und mit einem Bunsenelement verbanden. Das zurückbleibende Carbid wurde dann untersucht. Diese Intersuchungen ergaben folgende Thatsachen. Das Carbid Fe₃C ist identisch mit dem von Abel und Miller auf anderem Wege entdeckten Carbid.

¹⁾ Chem. Soc. J. 65, 785-801.

Das normale Carbid existirt in zwei Formen, die in chemischer Beziehung identisch sind. Die eine ist in mikroskopischen Kornen oder sehr kleinen Tafeln im Eisen des normalen Stahls enthalten und bildet ein grauschwarzes Pulver; die andere ist krystallinisch in großen Tafeln in gut geglühtem Stahl enthalten, man kaun sie is silberglänzenden Tafeln isoliren und ist sie identisch mit dem von Sorby beschriebenen Blättchen. Der Procentgehalt des Gesammtkohlenstoffs, der als Carbid erhalten wird, ist größer bei harten als bei weichem Stahl. Bei hartem Stahl 92 Proc. bei weichem 74 Proc. Dieser Verlust an Kohlenstoff right aber nicht von einer Zersetzung des Carbides, sondern von derjenigen einer unbestmdigen Sulfocarbidverbindung des Eisens her, die in weichem Stall bis zu 25 Proc. existiren kann. Da dieser Verlust in gut geglühtem Stahl derselbe ist wie in normalem Stahl, so kann dies nicht, wie Ledebur vermuthete, auf die Anwesenheit von Hartungskohlenstoff zurückgeführt werden. Der Kohlenstoff un gehärteten Stahl existirt hauptsächlich in Losung oder als außerst armes Carbid. Bei der galvanischen Auflosung des gehärteten Stahls beträgt der Kohlenstoffverlust ungefahr 50 Proc. des tosammtkohlenstoffs. Ber Manganstahl entsteht bei analoger Behank lung ein wenng beständiges Doppelcarbid Fe, Mn Cs.

Friedrich C. G. Müller. Die Untersuchungen von J. O. Arnott und A. A. Read über die Formen des Kohlenstoffs um Stahl .. -Die Versuche von Arnold und Rend sind nach Verlasser mit ganz einwandfrei, insofern als die Weyl'sche elektrolytische Lösungsmethode zur Bestimmung des Gesammtkohlenstoffs dieter soll, in dem Rückstande also nicht nur das Carbid, sondern am der hydratische Kohlenstoff vorhänden ist. Ferner ist die chemsele Wirkung des elektrischen Stromes durch die Stromdichte bedagt. indem nur mit geringeren Dichten gearbeitet werden darf, me die Bildung von Fe, Cl., zu vermeiden. Aus den Analysen geb hervor, dass bei normalem, d. h. schnell auf 1050° erlatztem und an der Luft, erkaltetem (0,96 C und 0,57 C) Stahl und ausgeglühtem mit 12,9 Proc. resp. 7,4 Proc. Rückstand derselbe remes Carbid Fe C darstellt. Westere Proben mit 0,33 und 0,161 enthielten nach den Analysen schon zeringe Mengen von hydratischem Kohlenstoff und Stahl von 0,06 C davon bereits mindestens 10 Proc. Es folgt hieraus, dass nur die kohlenstoffreichen Stahlsorten bei der elektrolytischen Lösung mit bestimmter Stromchehrein einigermaßen reines Carbid liefern. Der Process des gannes-

^{&#}x27;) Stahl u. Fisen 14, 849-851.

ling" hat auf die Bildung des Carbids keinen Einflufs, da dasselbe oberhalb 7000 nicht mehr existirt, auch das 100 stündige Erkalten vermehrt die Menge des Carbids nicht. Wohl aber wird die Structur und das äufsere Aussehen dadurch wesentlich beeinthufst. Bei normalem Stahl bildet das Carbid ein graues Pulver, bei ausgeglühten Stäben silberglänzende Plättehen. Unter dem Mikroskop erscheint der Stahl in gewöhnlichem Zustande als unregelmäßige, undentlich begrenzte krystallinische Grandmasse, in welcher das Carbid Fe, C als mikroskopische Körner eingelagert Bei ausgeglühtem Stahl erscheint das Carbid als gut ausgebildete, parallele Streifen von wechselnder Dicke, die bald gerade, bald wellenformig, zuweilen unregelmaßig verlaufen und so dem Stahl eine gneißartige Structur verleihen, aus welcher Verfasser die größere Verschiebbarkeit der Theilchen und das Aufhoren innerer Spannungen erklären zu müssen glaubt. Noch weniger glaubt Verfasser die elektrolytische Auflosung bei gehartetem Stahl anwenden zu dürfen, da dieser überhaupt in Schwefelsäure keinen Rückstand hinterläfst. Der von Arnold und Read aus gehärtetem Stahl erhaltene Rückstand von 0,5 lus 0,7 Proc. mit der Hilfte des Gesammtkohlenstoffs wird daher vom Verfasser als hydratischer Kohlenstoff betrachtet, dessen Gehalt au Fe. C er nicht durch den Eisengehalt als bewiesen betrachtet, da es nicht feststeht, dass der hydratische Kohlenstoff kem Eisen enthalten kann. Auch der aus manganreichem Tiegelstahl erhaltene Rückstand muß nach Verfasser hydratische Kohle enthalten. Aus diesen Resultaten der Untersuchungen von Arnold und Read zieht Verfasser den Schlufs, daß die elektrolytische Auflösungsmethode nicht zu empfehlen sei, da sie ja besonders bei gehärtetem Stahl als dem wichtigsten nicht gemigt, daß dagegen die Auflösung in verdünnter kalter Schwefelsaure viel cher ein reines Carbid liefert. Aus der Menge des verflüchtigten Kohlenstoffs bei normalem und gut ausgeglübtem Stahl glauben Arnold und Read auf die Existenz eines bereits zerfallenen Subcarbids schliefsen zu müssen, dessen Eisen sich löst, wahrend der Kohlenstoff als Wasserstoffverbindung entweicht. wahrend Verfasser den Rest des Kohlenstoffs, der in der Grundmasse bleibt, als Hartekohle bezeichnet, ein Subcarbid aber bis jetzt als solches noch micht nachgewiesen sei und um so weniger angenommen werden könnte, als die Zusammensetzung der Grundmasse je nach der Harte beliebig sehwankt. Zum Schluß macht Verfasser ausdrücklich darauf aufmerksam, daß die Untersuchungen sich nur auf ganz reinen Kohlenstoffstahl beziehen,

während in den sogenannten Specialstählen die Gesetze der Carbidausscheidung ganz andere seien.

P. Tabary. Ueber die Vertheilung des Gesammtkohlenstoffs im Giefsereiroheisen¹). — Die vom Verfasser ausgeführten Untersuchungen ergaben folgende Resultate der Analysen:

Proben von vier Abstichen:

1.	П.	Ш.	1V.
3,926	3,645	3.621	3,389
1,144	3,872	3,286	3,272
3,689	3,523		3,441
3,476	3,163		_

Eine Robeisenflosse von 900 mm Länge ergab in Abstanden von 200 mm analysirt:

3,362 3,452 3,226 3,343 Proc. Kohlenstoff,

Von den drei Masseln bei Anfang, in der Mitte und am Ende des Abstiches wurden am oberen Ende, in der Mitte und am unteren Ende Proben entnommen und untersucht:

	1	. П.	11	I. Massel
Oberes Ende	. 3,5	3,558	8,444]	'roc. kohlenstoff
Mitte	. 3,5	50 3,716	3,495	
l'ateres Ende	3,0	05 8,444	3,403	74 10

Der höchste Kohlenstoffgehalt findet sich also in der Mitte der Massel. Bei der Analyse von fünf Proben, die in gleichen Abständen aus der Höhe des Querschnittes obiger Masseln herausgenommen wurden, ergab sich ein Ansteigen des Kohlenstoffgehaltes vom unteren nach dem oberen Ende.

B.

Henry Moissan. Ersatz des Kohlenstoffs durch Ber und Silicium im geschmolzenen Gusseisen²). — Verfasser hat Ber bezw. Silicium auf graues Gusseisen einwirken lassen und zieht aus seinen Versuchen folgende Schlüsse: Ber sowohl als auch Silicium vermögen den Kohlenstoff in geschmolzenem Gusseisen oder in einem Eisencarbid zu ersetzen. Diese Stoffe verhalten sich, wenn eine genügende Temperatur innegehalten wird, genan so wie wässerige Lösungen von gewissen Verbindungen, in denen wir den einen oder anderen Körper in Lösung oder als Verhindung fällen oder ersetzen. Dass der Ersatz des Kohlenstoffs meht ganz vollständig eintritt, liegt daran, dass ein Gleichgewichtszustand zwischen der Siliciumverbindung des Eisens und dem

⁴) Rev. univers. des mines 28, 98; Stahl u. Eisen 14, 1075. — ⁴) Comptrend. 119, 1172—1175.

Eisenearbid eintritt, ein Gleichgewichtszustand, der mit der Temperatur und mit den Verunreinigungen des Bades schwankt. Dies ist allgemein der Fall bei weifsem und grauem Gufseisen. Tr.

Hans Rubricius. Ueber gesetzmäßig variirenden Siliciumgehalt im Robeisen eines und desselben Hochofenstiches 1). --Verfasser hat bei Ausführung von Controlanalysen in Qualitätsroheisen im Siliciumgehalt erhebliche Difterenzen gefunden und hat sich seine Vermuthung bestätigt, daß die verschiedenen Hesultate nicht Analysenfehlern zuzuschreiben sind, sondern von einer variirenden Zusammensetzung herrühren. Durch eine große Reihe von Beleganalysen zeigte sich, dass von den unteren Partien des Eisenkastens des Hochofens nach oben der Siliciumgehalt zunimmt. So gab beispielsweise eine Probe folgende Werthe von unten nach oben: 1,15, 1,34, 1,43, 1,57, 2,17, 2,18, 2,20 Proc. Die Siliciumzunahme konnte mit dem Siliciumgehalte in kein Verhältnifs gebracht werden, es weist z. B. ein siliciumärmeres Eisen unter Umständen eine größere Siliciumvermehrung in den oberen Partien auf. Der Grund hierfür dürfte nur in verschiedenen specifischen Gewichten des Siliciums gegenüber dem Eisen liegen. Zur richtigen Begutachtung eines Roheisens ist eine gute Probenahme nöthig.

Carl von Geverstam. Ueber Aluminiumzusatz zu Flußmetall 2). Verfasser hat hauptsächlich an Bessemereisen und Martin-tahl Versuche mit Ferroaluminium und reinem Aluminium ausgeführt, um dichte, blasenfreie Gufsstücke zu erhalten. Die besten Resultate wurden hierbei erzielt, wenn während des Abstechens in gleichen Zeiträumen kleine, genau gewogene, reine Aluminiumstücke in die Coquillen geworfen wurden. Uebrigens scheint Aluminiumzusatz zu Stahl rücksichtlich der Blasenbildung ganz ebenso zu wirken wie erhöhte Temperatur. Man braucht um so höhere Aluminiumzusätze, je niedriger der Kohlenstoffgehalt und die Temperatur des Stahls ist. Werden die Zusätze größer als nothig gemacht, so erhält man außer unnöthigen Kosten theils schlechte Flächen, theils Pfeifenbildung. Interessant ist ferner, daß man bei größeren Güssen dem Stahlgewicht nach etwas größere Zusätze braucht als bei kleineren. Das kommt offenbar daher, daß der Stahl dort länger flüssig bleibt, wodurch sich vor dem Ersturren mehr Aluminium oxydiren kann. Bei weichem Bessemermetall wurde nur dann ein möglichst kleiner Zusatz an-

Chemikerzeit. 18, 1005. — *) Oesterr. Zeitschr. Berg- u. Hüttenw. 42, 224—225.

gewandt, wenn dasselbe so schäumend war, daß man ohne einen solchen die Stiefelschaftbildung nicht vermeiden konnte. Proben von mit Aluminiumzusatz in den Coquillen dargestelltem Finfemetall zeigen, daß die Festigkeitseigenschaften des Stahls entschieden vortheilhaft beeinflußt sind, indem die Festigkeit ungefahr unverändert bleibt, während die Dehnbarkeit wächst. Die Luwirkung scheint außerdem bei härterem Stahl eine vortheilhaftere zu sein wie bei weicherem.

Faucan. Die Metall-, namentlich Stahlreinigung durch Meminium 1). - Wittenström hat zuerst das Aluminium zur Remgung der geschmolzenen Metalle, besonders des Stahls und Eisens. verwendet. Setzt man beispielsweise 2 kg Aluminium zu enem 10 Tonnen wiegenden Eisen- oder Stahlbad, so wird dessen Flissekeit sofort erhoht, die stürmische Gasentwickelung hort auf und die aus solchem Metall gegossenen Blocke besitzen reinere Formen. sind ohne Blasen und in der Wärme widerstandsfähiger. Die zonehmende Flüssigkeit des Bades erklärt Verfasser dadurch, das das Aluminium das im Bade enthaltene Oxyd reducirt. Do Lozeugung des Kohlenoxyds und der theilweisen Blasenursache lor hierdurch auf. Das oxydirte Aluminium geht nach oben and gelangt in die Schlacken. Damit dieser Process sich angemessen entwickelt und die verlangten Resultate liefert, muß man de Aluminiummenge gut appassen und dieselbe dem Metallhabe an geeigneten Momente und so zuführen, daß ihre Menge mögintst erleichtert wird.

F. Osmond. Leber die Legirungen von Eisen und Nickelb – Verfasser hat an einer Reihe von Eisennickellegirungen, die bereits von Hadfield analysist waren, die Umwandlungspunktnach der Methode des Erkaltens, sowie die magnetischen und mechanischen Eigenschaften während des Abkühlens bestimmt. Is.

Howe, Leber Manganstahl³). — Die Härte des Manganstahls nimmt durch rasches Erkalten ein wenig zu. Was den Zustand des Kohlenstoffs anlangt, so erhöht rasche Abkuhlung die Menge des Härtungskohlenstoffs. Die Korngröße des Manganstahls wachst durch rasches Abkühlen ein wenig, die Structurerscheint an den gehärteten Proben stärker markirt wie an den langsam erkalteten. Der gehärtete oder wiedergegluhte Manganstahl besteht 1, aus einer Masse Eisen mit Mangan und Hartungsschilber der Weisen der Mangan und Hartungsschilber der Mangan und H

¹⁾ Rev univers, des mines 1894, S. 294; Ref.: Berg. n. Huttenm. Zeng. 53, 401—402. — 1) Compt. rend. 118, 532—534. — 1) Rev. mayers, des mines 1894, S. 314, Ref. Berg. n. Huttenm. Zeng. 53, 402—404.

kohle etc., 2. aus einem Carbid, dessen Zusammensetzung annähernd der Formel Fe₁₀ Mn, C₅ entspricht. Die Zusammensetzung dieses Carbids ist praktisch im gehärteten wie im wiedergeghilten Stahl die gleiche; von derjenigen des Carbids des Kohlenstahls unterscheidet sie sich dadurch, daß das Mangan einen Theil des Eisens, der constant zu sein scheint, ersetzt.

H. Le Chatelier. Teber Manganstahl). - Der von Hadfreld entdeckte Manganstahl ist eine Eisenmanganverbindung, die 13 Proc. Mangap enthält und ganz besondere Eigenschaften besitzt. Dieses Metall ist nicht magnetisch und ist von allen Eisenverbindungen diesenige, die den gröfsten elektrischen Widerstand darbietet; es ist um so hämmerbarer, je mehr es gehärtet ist. Hadfield hat nun neuerdings eine allotrope Art aufgefunden, die magnetisch ist. Man erhält sie, indem man den gewohnlichen Manganstahl am besten auf 5500 eine bis zwei Stunden erhitzt. Wird die magnetische Modification auf 800° oder höher erhitzt und lasst man dann rasch erkalten, so gewinnt man wieder die nicht magnetische Varietat. Verfasser giebt nun in seiner Arbeit eine Uebersicht über die elektrischen Leitungswiderstände der beiden Modificationen bei verschiedenen Temperaturen an. Hieraus ersieht man, daß die beiden Curven bei 740° zusammenkommen und für hohere Temperaturen bleiben die gefundenen Worthe gleich. Verfasser schliefst daraus, daß die Temperatur 740° diejeuige ist, bei der die Umwandlung der beiden Varietäten eintritt. Der Ansdehnungscoefficient für beide Varietäten ist gleich. Tr.

James S. de Benneville. Versuche über ein Wolframeisen, — Als Verfasser ein Wolframeisen, welches reich an Wolfram war, mit Säuren, sowie mit schmelzenden Aufschlufsmitteln behandelte, erhielt er einen Rückstand, den er anfangs für metallisches Wolfram hielt, der sich aber als eine wolframreiche Eisenverbindung erwies, die in Folge ihrer Indifferenz gegen chemische Reagentien dem metallischen Wolfram glich. Verfasser liefs starke Salzsäure einwirken und bestimmte das in Lösung gegangene Eisen und Wolfram. Ferner wurde diese Verbindung mit Soda und Salpeter geschmolzen und schliefslich wurde ihr Verhalten gegen Silbernitrat gepräft. Die Verbindung erwies sich auf Grund von 16 Analysen, sowie nach ihrem Aussehen als sehr heterogen. Als die Verbindung mit ammoniakalischer Silbernitratlosung behandelt wurde, zeigte sich, daß der Betrag des gelösten

¹⁾ Compt. rend. 119, 272-274. - 4) Amer. Chem. Soc. J. 16, 297-304.

Wolframs immer sehr regelmäßig war. Bei der Behandlung mit neutraler Silberlösung wurde Wolframsäure nicht gelöst; aus der Abwesenheit von Wolframsäure schließt Verfasser, daß alles Wolfram in Form einer Legirung vorliegt. Das chemische Verhalten dieser Legirung spricht für eine complexe Molekularformel Fe₄W₄. Dieselbe ist rein empirisch und dürfte die wahre Formel wahrscheinlich ein Multiplum hiervon sein.

H. Behrens und A. R. van Linge, Ueber Cementstahl, Ferrochrom, Wolframeisen, Chromstahl und Wolframstahl 1). - Die in dieser Arbeit enthaltenen Mittheilungen bilden eine allgemeine Ergänzung zu den Beobachtungen und Schlüssen einer früheren Arbeit, welche über das mikroskopische Gefrige der Metalle und Legirungen handelt. 1. Roher Cementstahl, der aus Puddeleisen von Dannemora bereitet war, bricht leicht, die Bruchstücke sind raub, er läfst sich schwer feilen und poliren. Um die harte Substanz dieses Stahls zu isoliren, haben Verfasser denselben mit einer Mischung aus 1 Thl. concentrirter Schwefelsäure und 4 Thlu. Wasser behandelt. Der hierbei erhaltene Rückstand betrug 3,5 bis 5 Proc. Die auftretenden Gase besafsen einen knoblauchartigen Geruch. Den harten Körper reinigt man durch Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure, entfernt Kohlenartikelchen durch Decantiren mit Wasser und kocht schliefslich mehrere Male mit Wasser. Man erhält so einen Rückstand von weifslicher Farbe, der vom Magneten stark augezogen wird. Die Härte liegt etwas über 5. Um diesen harten Körper zur quantitativen Analyse zu reinigen, wurde er, um die Spuren von Kohlenstoff zu beseitigen, mit einer Lösung von Natriumborwolframat (2.7) behandelt. Die Analyse ergab nunmehr 6,6 Proc. Kohlenstoff, während die Menge desselben im Cementstahl im Mittel 0,74 Proc. beträgt. Verfasser nehmen an, daß der Kohlenstoff nicht gelöst, sondern nur bei einer hohen Temperatur gleichmäßig vertheilt ist, ein großer Theil dieses Kohlenstoffs setzt sich während des langsamen Erstarrens in Form eines Carbides ab, dessen Kohlenstoffgehalt wahrscheinlich für die Formel Fest' spricht. 2. Wolframeisen und Wolframstahl: Wolframeisen besitzt einen körnigen Bruch; Proben. die angeatzt und polirt oder durch Erhitzen gefarbt sind, gebeu mikroskopische Bilder, in denen man Conturen von fast rechteckigen Gebilden einer harten Substanz beobachtet. Zum Anätzen eignet sich am besten Salzsäure, zum Auflösen Schwefelsäure (1:4)

Rec. trav. chim. Pays-Bas 13, 155—181, Zeitschr. anal. Chem. 33, 513—533.

bei 50%. Der Geruch des Gases, welches beim Lösen entwickelt wird, zeigt einen beträchtlichen Gehalt an Kohlenstoff. Der von Since nicht angegriffene Theil bildet ein glanzend weißes Metallpulver, das vom Elektromagneten angezogen wird, nicht aber vom gewöhnlichen Magneten. Dieser Körper ist kein Carbid, höchst wahrscheinlich eine Verbindung von der Formel Fe, W. 3. Chromeisen: Der Bruch des Chromeisens hat das Ansehen von weißem, strahligem Gufs. In 10 bis 20 Proc. Cr enthaltenden Verbindungen konnen die weißen, silberglänzenden Nadeln eine Länge von 15 mm erreichen. Königswasser von gewöhnlicher Concentration läfst die harte Substanz unangegriffen. Sie bildet Stabehen. Die Zusammensetzung der harten Nadeln des Chromeisens mit 13,3 Proc. Cr and 5,5 Proc. C entspricht der Formel Crafe, Ca, während die harte Verbindung eines Chromeisens mit 50 Proc. Ur ungefähr der Formel Cr₅FeC₂ entspricht. Ohne Zweifel vermehrt das Chrom den mechanischen und chemischen Widerstand der krystallinischen Verbindungen von Eisen und Kohlenstoff und die Menge dieser Carbale. Vielleicht besitzt das Chrom diese Eigenschaft in viel höherem Grade als irgend ein anderes Element. 4. Chromstahl: Der Bruch desselben gleicht demjenigen des gewöhnlichen Stahls, der reich an Kohlenstoff ist. Die Einwirkung von Säuren verläuft analog wie beim Chromeisen. Die harte Substanz gleicht, was Harte, Magnetismus und chemisches Verhalten betrifft, der harten Substanz aus Chromeisen mit 13 Proc. Cr. Der zweite Theil der Arbeit umfaßt die analytische Prüfung. Zur Analyse der genannten Verbindungen des Chromeisens und Chromstahls wurden verschiedene Methoden angewendet. Die chromhaltigen Verbindungen erhitzt man mit Natriumsuperoxyd bis zum Schmelzen in emer Silberschale. Die Schmelze behandelt man mit Wasser und bestimmt im Filtrat die Chromsaure. Den Ruckstand löst man in Salpetersäure, entfernt Spuren von Silber mit Salzsäure und fällt das Eisen mit Ammoniak. Der Kohlenstoff wurde nach der Methode von M. Sarnstrom und nach derjenigen von Petterson (Zeitschr. anal. Chem. 1893, S. 385) ermittelt. Auch im Chlorstrome haben Verfasser den harten Ruckstand des Chromeisens zersetzt und den Chromgehalt aus dem Chromchlorid ermittelt.

William Thomson. Oxydation und Corrosion von Eisen und Stahl.). — Verfasser hat Versuche angestellt, welches die beste Schutzhülle für Eisen und Stahl ist, wenn letztere mit See-

¹⁾ Chem. Soc. Ind. J. 13, 118-120.

wasser in Berührung kommen. Es wurden zu diesem Zwecke de Eisen- bezw. Stahlsorten mit verschiedenen Farbenschichten von bestimmter Dicke bedeckt und dann das Ganze in einer Mischung von Chlornstrium und Chlormagnesium aufbewahrt. Nach zwei oder drei Tagen begann Trübung des Wassers und nach längerei Zeit entstand eine Fällung von Eisenoxyd. Diese Trübung und Füllung von Eisenoxyd ist ein gutes Kriterium für die schutzende Wirkung der verschiedenen Farben. Es zeigte sich hierbei, das Eisenoxyd, Bleiweifs und die sonstigen Handelsfarben im Verhaltmis zur Mennige wenig schützenden Einfluß besitzen; bei ettem Austrich mit Menuige trat keine Trübung der Salzlosung ein Als Verfasser ferner zwei Eisenstücke, von denen das eine mittelst eines Kupferdrahtes mit einer Kupferplatte, das andere mit einer Zinkplatte verbunden war, in eine Salzlösung eintauchte. trat im ersten Falle starke Corrosion des Eisens ein, während im anderen Falle das Zink das Eisen vor Corrosion und Oxydator schützte. Verfasser glaubt deshalb, daß es rathsam sein wurde. zum Schutze von Brücken und Thürmen ein großes Stück Zud im nassen Grunde mit dem Eisen in metallische Verbindung zu bringen. Es zeigte sich aber auch, dass verschiedene stablund Eisensorten unter einander galvanische Ströme erzeigen können. Man sollte hiervon besonders bei der Wahl des Materials zu Dampfkesseln Notiz nehmen. Da bei Kesseln, die zum fürdampfen von Aetznatron dienten, die Platten entlang der Netlinie brüchig wurden und in einzelnen Fällen auch die Nietkonfe leicht abbrachen, so hat Verfasser das Verhalten des Eisens gezen Aetznatron geprüft, konnte aber keinen schädlichen Einfluß wahrnehmen. Vielleicht veranlasst das unter die Nietkopfe und zwischen die Platten gelangende Aetznatron beim Krystallisiren in Folge der Ausdehnung ein Brüchigwerden.

C. A. Burghardt. Verfahren, Eisenchlorid in feste und haltbare Form überzuführen!). — Da das zur Desinfection vielfach gebrauchte Eisenchlorid leicht zerfliefst und somit wenig transportfähig ist, so wird es nach folgendem Verfahren in die gewünschte Form gebracht. Man vermischt eine Lösung von Eisenchlorid mit einer Glaubersalzlösung und läßt die Masse krystallinisch erstarren. Das Glaubersalz schützt dann das eingeschlossene Eisenchlorid vor dem Zerfliefsen.

P. Th. Mutler. Molekulargewicht des Eisenchlorids 1). - Verfasser hat das Molekulargewicht des Eisenchlorids nach der

¹⁾ D. R.-P. Nr. 75547. - 2) Compt. rend. 118, 644-646.

Siedepunktsmethode, indem er absoluten Alkohol bezw. wasserfreien Aether als Lösungsmittel anwandte, ermittelt und gelangt auf Grund seiner Versuche zu der Formel FeCl₂. Tr.

F. A. Volkmann. Teber Hydrate von Eisenjodür und -bromur'). - Nach Smith (Phil. Mag. 7, 156) bereitete sich Verfasser eine Losung, indem er auf eine gewogene Jodmenge Eisenspäne im Veberschufs gab und eine gemessene Menge Wasser zusetzte. Um die anfangs eintretende Reaction zu Ende zu führen, kocht man schliefslich die braune Flüssigkert, bis keine Joddämpfe mehr entweichen. Die filtrirte Lösung wird alsdann im Exsecutor verdunstet und hefert das Hydrat Fe J., 4 H. O in dünnen, symmetrischen, sechsseitigen Tafeln. Eine Lösung, die Fed, - 8,5 H,O enthielt, schied beim Abkühlen auf - 16° dünne Nadeln des Hydrats Fe J. 4- 6 H. U ab. Aus derselben Lösung durch langsames Abkühlen in Gegenwart eines Krystalls Fe J. · 6 H₂O kann man dieses Hydrat auch in Form dünner, hellgelber Prismen erhalten. Einen bestimmten Schmelzpunkt besitzt es nicht, bei ca. - So geht es in das Hydrat mit 4 H₂O uber. Eine Lösung von Fed, + 9 H,O erstarrte beim Abkühlen auf - 30° zu einer festen Masse. Ein Theil dieser Masse in eine auf 10° abgekühlte Lösung von FeJ, † 10.5 H,O gebracht, gab eine reichliche Abscheidung von kleinen, tafelförmigen Krystallen des Hydrats Fe.J., + 9 H.O. Größere, durchsichtige, grune Krystalle dieses Hydrats entstehen auch aus der vom Hydrat FeJ, +611 O getrenuten und auf - 11º abgekühlten Mutterlauge. Aus einer Losing von FeJ, + 5,25 H₂O schied sich bei gewohnlicher Temperatur das Hydrat mit 4 H₂O, benn Abkuhlen auf - 100 dasjenige mit 6 H₂O ab, während nach Entfernung der letzteren Krystalle die Mutterlauge nahezu vollständig unter Abscheidung des Hydrats mit 9 H₂O erstarrte. Eine Lösung von Fe Br, - 9 H₂O lieferte hellgrüne, seidenartige, kleine, zerfliefsliche Krystalle des Hydrats Fe Br. + 6 H.O. Beim Erwärmen werden diese Krystalle zwischen 45 und 50° feucht unter Bildung des Hydrats Fe Br. + 4 H.O. welches kleine, hellgrune Krystalle bildet, die sich an der Luft Tr. leicht bräunen.

P. T. Walden. Ueber die Doppelchloride und -bromide von Cilsium, Rubidium, Kalium und Ammonium mit dreiwerthigem Eisen, sowie Beschreibung zweier Ferro-Ferridoppelbromide 2).

J. russ. phys.-chem. Ges. [5] 26, 239—250; Ref.: Chem. Centr. 65, II, 610—611.
 Zeitschr. anorg. Chem. 7, 331—338. Sill. Am. J. [3] 48, 283—290.

Die Salze wurden durch Mischen von Lösungen der einfahre Halogenide, Einengen und Abkühlen bis zur Krystallisation dargestellt. Erhalten wurden folgende drei Typen von Salzen:

Typus 3:1	Typus 2:1	Typus 1:1
Cs, FeCl, HyO	Cry FeCl, H, O	CsFeCl ₄ . 1 , H ₄ 0
	Csy Fe Br, H, O	Ce . Fe Br,
	Rb, FeCl, H, O	NH, FeBr, 2H, 0
	Rb, FeBr, H,O	
	K, FeCl, . H, O	
	(NH _s), FeCl _s H _s O	

Diese Doppelchloride sind alle roth, außer CsFeCl₄, P₂Il₂O. Is allein strohgelb gefärbt ist. In den Schattirungen der Salze ein sich eine deutliche Stufenfolge. (NH₄)₂FeCl₅, H₂O ist rief rubrroth, heller schon sind die entsprechenden Cäsium- und Rubidimsalze, am hellsten ist das Kaliumsalz. Die Doppelbromide salt durchweg tief dunkelgrün, fast schwarz und ganz undurchsichte Ferro-Ferrisalze, RbBr. FeBr₂, 2 FeBr₄, 3 H₂O und KBrFeBr₂, 2 FeBr₄, 3 H₂O: Lösungen von Eisenbromid von Bromkalium bezw. Bronrubidium, die freies Brom enthielten, gaben diese Salze, von deuer das Rubidiumsalz rhombische, das Kaliumsalz würfelformige, dunkergrüne Krystalle bildet.

Henryk Arctowski. Ueber die künstliche Darstellung mit Hämatit 1). - Verfasser hatte schon früher wiederholt beobachtet. dafs ein starker Strom von Chlorammondampfen, wenn er ubt ein Stück stark verrostetes und bis zur schwachen Rothgluth erhitztes Eisen strich, diesen l'eberzug von Eisenoxyd zum Krystallisiren brachte. Diese Bildungsweise von Eisenglanz erklut es vielleicht auch, dass die Gase der Fumarolen, die Chlorammon enthalten und die durch Spalten hindurchgeben, Veranlassang geben können zur Bildung von Eisenglanz und Hämatitkrystallen die man im Allgemeinen, wenn auch nicht immer, in sohles Spalten antrifft. Verfasser hat nun Chlorammondampfe uber Eisenoxyd, das auf verschiedene Temperaturen erhitzt war, geleitet. Bei 350° entstand nur ein Doppelsalz von Chloraumen und Eisenchlorid, ber 6000 bildeten sich schon kleine Krystallwährend bei 700° endlich das Eisenoxyd in den währscheinte vollkommen dissociirten Chlorammondampfen krystallisirt. Da so gewonnenen Krystalle sind zwar sehr klein, zeigen aber seht schon die Formen des Hamatits. Tr.

Zeitschr. anorg. Chem. 8, 377—879, Belg. Acad Hull. [al 27, 933-936]

F. H. Hemingway. Fabrikation von Eisenoxyd 1). - Zur firstellung von venetianischem Roth und anderen hanptsächlich hs Eisenoxyd bestehenden Pigmenten wird der Eisenvitriol vor fx Erhitzung gewöhnlich gepulvert, er wird aber dadurch stelleueise überhitzt und verliert an Farbe. Der Erfinder giefst die ark eingedampfte Vitriollösung nebst den Krystallen in Formen on der Gestalt der Retorten, in denen die nachfolgende Erhitzung ofolgen soll, taucht in die noch flüssige Masse einen Metallstab s Handgriff, lässt erstarren und bringt dann die Masse in die etorten. Diese sind vertical gestellt und so angeordnet, daß wischen je zweien ein Feuerungscanal sich befindet. Von oben ord das Sulfat eingeführt und das entstandene Eisenoxyd fällt h und wird unten von Zeit zu Zeit abgezogen. Dadurch wird er Process continuirlich. Die sauren Dämpse werden wie geomlich abgeleitet. ()11.

H. und W. Pataky. Darstellung von Eisenoxydfarben?). —
Beme Eisenoxydfarben von werthvollen Eigenschaften erhält man,
bem man kunstliche oder natürliche Eisenoxyde mit Aetz- oder
tohlensaurem Alkali glüht, das Glühproduct mit (am besten
leißem) Wasser löscht, auswäscht und den Rückstand glüht.
Beinfs Erzielung eines reinen Roths wird zum Auswaschen des
Elühproductes schwach angesäuertes Wasser verwendet. Op.

H. und W. Pataky. Darstellung von Eisenoxydfarben | Zusatzbatent | V). — Bei dem Verfahren gemäß Patent Nr. 76686 werden In Stelle der daselbst vorgeschriebenen kaustischen und kohlenauren Alkalien auch Alkalinitrate verwendet.

M. N. d'Andria. Verbesserungen in der Fabrikation von Eisenoxydfarben 1). — Durch die zur Zersetzung von Ferrosulfat rforderliche Temperatur wird der Farbenton ungünstig beeinfußt. Die vollständige Entfernung der Schwefelsinre aus dem Ferrosulfat erfolgt bei niedriger Temperatur, wenn man ein Gemenge on Ferrosulfat und Magnesiumsulfat erhitzt; letzteres wird durch Auswaschen nach der Erhitzung entfernt und das Eisenoxyd daturch in fein vertheiltem Zustande und mit mehr leuchtender arbe gewonnen.

Th. Montgomery Lightfoot. Chemisches Verhalten von Arsenkies.). — Verfasser hat Arsenkies, der von Quarz befreit ar und dessen Zusammensetzung der Formel Fe S., Fe As, ent-

Engl. Pat. Nr. 4001; Chem. Soc. Ind. J. 13, 163.
 P. D. R.-P.
 76686
 D. R.-P. Nr. 77111
 Engl. Pat. Nr. 5349; Chem. Soc. J. 13, 283.
 I Amer. Chem. Soc. J. 16, 624-633.

sprach, im Verhalten gegen Kaliumpermanganat, gegen Salzanrgas und gegen Kupfersulfat untersucht. Um das Verhalten gern Permanganat zu prüfen, wurden Versuche angestellt, bei deut 0,2 g Substanz (fein gepulvert) in einem Stopselglase mit in m Permanganat wiederholt geschüttelt und im Filtrat schließen der oxydirte Schwefel als schwefelsaurer Baryt gefallt wurd- De Permanganatlösungen wurden 1 100-normal, 1 proc., 3- und 5 pose genommen, die Einwirkung-zeit betrug eine, zwei, drei, vier oder tat Stunden. Es wurden immer zwei Versuche angestellt, die jedoco ze weilen sehr große Differenzen aufwiesen. Die Versuchsreiben warder bei gewöhnlicher Temperatur und bei 100° ausgeführt. Die beste Uebereinstimmung ergab sich bei den Versuchspaaren bei tw wending von 1/100-Normal-Permanganat. Es hat schliefslick berfasser den Procentgehalt des durch Permanganat oxyduten Samba von Arsenkies mit dem in analoger Weise von Brown bestimmte. Schwefel von Pyrit und Marcasit verglichen und dies durch (gr veranschaulicht. Die Schlüsse, welche Verfasser aus seinen Zahanwerthen zieht, haben insofern wenig Bedeutung, als die vor aubei den Doppelversuchen gefundenen Resultate zuweiler zuenorm von einander abweichen, so daß ein sogenannter but. schnitt, wie ihn Verfasser aus solchen Zahlenpaaren zieht, der etwas gewagt erscheint. In einer neuen Versuchsreihe hat Vafasser Arsenkies in trockenem Salzsauregas em, zwei und to-Stunden hei 300 und 325° erhitzt und den im Rückstanden: bleibenden Schwefel bestimmt. Die gewonnenen Resultate war bemit den von Brown in analoger Weise am Pyrit und Manaerhaltenen Resultaten verglichen, doch ist auch hier kenede Gesetzmäßigkeit zu erkennen. Schließlich hat Verfasser tost kies mit wasseriger Kupfersulfatlösung im geschlossenen lione sechs Stunden auf 2000 erhitzt. Weil wenig Eisenoxydul in Je Lösung sich vorfand, nimmt Verfasser das Eisen in dem Muore in Oxydform an.

H. Erdmann. Ueber Alaune und besonders über den Ka-Eisenalaun, einen hochst zersetzlichen Körper¹). — Die Schweipunkte der Thonerdealaune von K, Rb und Cs steigen von ⁹²zu 105 zu 120,5° entsprechend den diesbezüglichen Atomgewicht. 39, 85 und 133. Wird Aluminium durch Eisen substituirt. « erhält man folgende Schmelzpunkte: Aluminiumrubidiumalaun 10° Rubidiumeisenalaun 60°, Kaliumeisenalaun 33°. Auffallend ist du Sinken der Schmelzpunkte bei diesen Alaunen durch den Eintra

⁴⁾ Zeitschr. Naturw. 1894, S. 113-114; Ref. Chem. Centr. 65, H. C.

des Eisens. Der K.Fe-Alaun als organisches Salz schmilzt also schon unter Blutwärme. Hieraus erhält man eine Erklärung für die große Zersetzlichkeit dieses Körpers und die Schwierigkeit seiner Darstellung, die nur bei 2 bis 5° möglich ist. Tr.

Nickel, Kobalt.

W. Stahl. Chlorirende Rostung armer Nickelerze 1). - Dies Verfahren wurde bei schwer zersetzbaren Nickelverbindungen in folgender Weise ausgeführt. Die Erze wurden bis 1,5 mm Korngröße zerkleinert und wenn das Nickel als Schwefel-, Arsen- oder Antimonverbindung vorhanden war, bei angehender Rothgluth todtgeröstet. Man röstete abwechselnd oxydirend und nach dem Einmengen von Sägemehl in das Rostgut reducirend, bis zur völligen Zersetzung. Das todtgeröstete Erz wird alsdann mit 6 Proc. reinem, pulverisirtem Eisenkies und mit 12 Proc. Abfallsalz gemengt und im Chlorirungsofen drei Stunden auf angehende Rothgluth erhitzt, dann unter häufigem Umrühren bei mäßiger Temperatur weiter geröstet, bis blaue Flammenerscheinungen nicht mehr wahrzunehmen sind und eine Laugenprobe die Beendigung des Processes, d. h. die Bildung von Nickelchlorid, auzeigt. In Laugebottichen wird dann das Röstgut mit schwach saurem Wasser, das durch Condensation der sauren Röstgase in einem Condensationsthurme gewonnen wurde, ausgelaugt. Die Laugen enthalten neben Nickelchlorur beträchtliche Mengen von Alkalisulfat und Alkalichlorid, sowie meist minimale Salzmengen der alkalischen Erden, des Kobalts, Zinks, Mangans, Kupfers, Eisens etc. Nach einem bekannten Verfahren werden die Laugen schliefslich auf reine Nickelverbindungen verarbeitet.

Kunt Styffe. Nickel und dessen wichtigste Legirungen?).

Nach einer kurzen geschichtlichen Einleitung bespricht Verfasser das Vorkommen des Nickels. Hierbei berücksichtigt er hauptsächlich diejenigen Erze, in denen das Nickel in solcher Menge vorkommt, dass es mit Vortheil daraus gewonnen werden kann. Es kommen hierbei besonders arsenikhaltige Erze, schwefelhaltige Erze und wasserhaltige Silicate, vor Allem der in Neu-Caledonien vorkommende Garnierit in Betracht. Im zweiten Theile der Arbeit führt Verfasser die Methoden zur Darstellung des Nickels an. Dieselben sind natürlich je nach den angewandten Erzen ver-

¹⁾ Berg • u. Hüttenm Zeitg, 53, 105. • 1) Oestr. Zeitschr. Berg • u. Huttenw. 42, 307-311, 324-327, 340-341 und 354-357.

schieden. Alle verfolgen zunächst aber den Zweck, ein von Arsen und Schwefel möglichst freies Nickeloxydul darzustellen, welches redoch, wenn es zur Darstellung von Neusilber oder anderen kupferhaltigen Legirungen verwendet werden soll, Kupfer, im Falle es jedoch für die Herstellung von Eisenlegirungen dienen soll, wohl Eisen, aber kein Kunfer enthalten darf. Besonders berücksichtigt ist in diesem Theile die Behandlung der canadischen und neucaledomschen Nickelerze. Der Raffinationsstein, das durch den Raffinirprocess gewonnene Product, mag dasselbe nun im Flammenofen oder im Bessemer-Converter entstanden sein, besteht fast ausschliefslich aus Schwefelnickel, neben Schwefelkunfer, falls der Robstein kupferhaltig war, und soll nicht mehr als 0.5 bis 0.75 Proc. Eisen enthalten, aber nicht weniger als 16 Proc. Schwefel, um leicht pulvensirt werden zu können. Um die in dem Raffinationsstein enthaltenen Schwefelmetalle in Oxyde zu verwandeln, wird derselbe fein pulverisirt und dann geröstet. Um Nickel zur Bereitung von Eisenlegirungen kupferfrei zu erhalten, bedient man sich gewöhnlich einer Trennung auf nassem Wege, doch wird zu diesem Zwecke auch eine von L. Thomson und Ch. Bartlett ausgearbeitete Methode, um Kupfer auf trockenem Wege aus dem Nickel abzuscheiden, angewendet. Diese Methode besteht darin, dafs man die Robsteine entweder im Converter oder durch Rostung und Schmelzung im Schachtofen auf einen gewissen Grad concentrut and die so gewonnenen Producte dann unter Zusatz von Natriumsulfat im Schachtofen niederschmilzt, wober dieses zu Schwefelnatrium reducirt wird und sich vorzugsweise mit Schwefelkupfer und Schwefeleisen zu sehr leichtflüssigen Verbindungen vereinigen soll. Beim Abstechen und Abkuhlen sammelt sich dann alles Schwefelnickel, als specifisch schwerer, auf dem Boden, während man die oberen Lagen leicht abheben kann. Es wird dann weiter die Reduction des Nickeloxyduls und die Verarbeitung des reducirten Nickels, das eine schwammige Metallmasse bildet, zu compactem Nickelmetall, beschrieben. In einem weiteren Theile der Arbeit werden die Eigenschaften und die Anwendung des Nickels ausführlich aufgezählt. In dem letzten Theile der Arbeit führt Verfasser die Legirungen des Nickels mit Kupfer und anderen Metallen oder mit Kupfer allein und schliefslich mit Eisen und Stahl an.

R. Fleitmann. Darstellung von walz- und schmiedbarem Flufsnickel und dessen Legurungen). Das Verfahren hat den

b) D. R.-P. Nr. 73423.

Zweck, Nickel bezw. dessen Legirungen möglichst vollständig von einem Gehalt an Schwefel, Kohlenstoff, Mangan und Eisen zu befreien. Zunächst wird der Schwefel beseitigt, und zwar in folgender Weise: Das Rohnickel wird in geschmolzenem Zustande in eine Bessemerbirne abgestochen und mit einer geeigneten Menge Mangan versetzt, wodurch, ihnlich wie beim Eisen, eine Verschlackung des Schwefels bewirkt wird. Hierauf wird atmosphärische Luft durchgeblasen, wodurch eine Oxydation des im Nickel enthaltenen Kohlenstoffs, Mangans und Eisens herbeigeführt wird. Da nach beendeter Verbrennung des Kohlenstoffs das Bad sehr strengflüssig wird, so wird in diesem Zeitpunkte der Luft Sauerstoff beigemischt, wodurch eine lebhaftere Verbrennung des Eisens und in Folge dessen auch größere Flüssigkeit des Bades erzielt wird. Der überschüssige Sauerstoff des Bades wird dann durch bekannte Reductionsmittel entfernt.

G. F. Campbell. Ueber die Cäsium-Kobalt- und Cäsium-Nickeldoppelchloride, -bromide und -jodide). -- Die vom Verfasser im Anschlufs an seine früheren Versuche dargestellten Doppelsalze gehören folgenden drei Typen an:

8:1 Typus | 2:1 Typus | 1:1 Typus | Cs₅CoCl₅ |
$$Cs_7CoCl_5$$
 | $CsCoCl_5$ | Cs

Kobalt bildet also viel leichter als Nickel Doppelsalze. Die Farbe der Kobalt enthaltenden Doppelsalze ist schön blau, die entsprechenden Bromide und Jodide sind grün gefärbt, während die beiden angeführten Nickelsalze gelb sind. Die beiden Nickelsalze bilden mikroskopische Krystalle, die zwei Salze vom Typus (3:1) werden in gut ausgebildeten Krystallen, wahrscheinlich Würfeln und Octaedern, erhalten. Die Salze vom Typus (2:1) bilden breite Tafeln oder Prismen, das Salz CsCoCl₅ + 2 H₂O sehr kleine Tafeln. Neben dem blauen, schon erwähnten Salze konnte auch ein rothes Kobalt-Cäsiumchlorid vom Typus (1:1) erhalten werden. Alle diese Salze werden weifs, wenn man sie in Berührung mit Wasser oder Alkohol bringt, wahrscheinlich in Folge von Zersetzung.

P. Manhes und die Societé anonyme de metallurgie du cuivre. Entschwefelung von Schwefelnickel oder Rohnickel bezw. -kobalt²). — Das Schwefelnickel. Rohnickel bezw. -kobalt

¹⁾ Sill. Am. J. 48, 418-420. - 2) D. R.-P. Nr. 77427.

wird nach möglichst vollständiger Abscheidung des Eisens in geschmolzenem Zustande mit einem Gemenge Alkali oder Erdalkat und dem Chlorid desselben Alkali - oder Erdalkahmetalles behandelt, wodurch der Schwefel an Alkali gebunden verschlast wird.

A. Villiers. Ueber die Metallsulfide 1). - Verfasser west auf den allgemein bekannten Widerspruch hin, wonach die Salfide des Nickels und Kohalts, sobald sie vermittelst Alkalisabit ausgefällt sind, sich schwierig nur von Salzsäure angreifen tassen wahrend doch die Lösungen der neutralen Salze des Nickels und Kobalts, die mit Mineralsäure angesauert sind, nicht unmitteller durch Schwefelwasserstoff gefällt werden. Baubigny hat aderdings 1882 constatirt, daß zwar eine neutrale Lösung von Nickelsulfat mit Schwefelwasserstoff sofort keinen Niederschlag gold, während nach und nach bei gewohnlicher Temperatur allmath a eine Fällung eintritt, die allerdings nach Ablauf eines Monatenoch nicht vollständig ist. Die Fällung wird nun durch eine Temperaturerhöhung begünstigt. Baubigny hat diese Thateacoe durch die Bildung eines Sulfhydrates des Sulfides, das je nou der Temperatur und den Bedingungen der Lösung sich zerset. und sich allmählich wieder biblet, zu erklären versucht und bit auch die Existenz eines in Wasser unlöslichen Sulfhydrates des Schwefelnickels nachgewiesen. Mit dieser Annahme ist jedoc Verfasser nicht einverstanden und beabsichtigt er in seiner nachster Mittherlung zu zeigen, dass Schwefelnickel sowie andere Metallsunde im Augenblick ihrer Bildung andere Eigenschaften zu besteht scheinen als die gefällten Sulfide.

A. Villiers. Ueber die Sultide von Nickel und Kobalt²⁾ - Wie bekannt, vermag schwefelhaltiges Schwefelammen Schwefenickel zu lösen, was man an der dunkeln Färbung des Filtrates vot Schwefelnickel erkennt. Schwefelfreies Schwefelammen thut des hingegen nicht und liefert, wenn man beim Filtriren dafür sorzt daß keine Luft zutritt, ein farbloses Filtrat. Aehnlich ist es nit Natriumsultid und mit Natriumsulfhydrat. Verfasser hat nur eine Nickellösung mit Natronlauge im Ueberschuß versetzt, nachderer vorher, um eine Fällung des Nickeloxydes zu vermeiden, eine genügende Menge Weinsaure zugefügt hatte und hat schließlich diese Losung mit Schwefelwasserstoff gesättigt. Er erhielt – keinen Niederschlag, sondern nur eine dunkelgefärhte Losung Hieraus geht hervor, daß Schwefelnickel im Augenblick seiner

¹⁾ Compt. rend 119, 1208 1210. - 1) Daselbst. S. 1263-1265.

Bildung in Schwefelnatrium löslich ist, während es, wie aus Obigem hervorgeht, in Schwefelnammon nicht loslich ist. Es verhält sich also das Schwefelnickel im Augenblick seiner Bildung dem Schwefelnatrium gegenüber auders als das betreffende Sulfid und lafst sich diese Verschiedenheit nur durch eine molekulare Vermelerung erklären. Analoge Versuche beim Schwefelkobalt zeigen, lafs Schwefelkobalt im Augenblick seiner Lösung sich nicht in Alkalisulfid löst, oder besser, es lagert sich mit solcher Schnelligkeit in die unlösliche Modification um. daße es der Einwirkung des Schwefelnatriums entgeht.

A. Werner und A. Miolati. Beiträge zur Constitution anorganischer Verbindungen. Zweite Abhandlung!). In Fortsetzung emer früheren Abhandlung 2) wird eine größere Anzahl Messungen molekularer elektrischer Leitfahigkeiten von Metallammoniaksalzen mitzetheilt und dadurch die Untersuchung zu einem vorhäufigen Abschluß gebracht, indem um Gesammtbilde des Verlaufs der molekularen Leitfähigkerten bei den charakteristischen und wichugsten Gruppen der Kohalt-, Chrom- und Platin-Ammoniakverbindungen eine so deutliche Gesetzmäßigkeit zu Tage tritt, daß man in Zukunft aus der Leitfähigkeit eines Metallammoniaksalzes lessen Constitution leicht ableiten können wird. Die Resultate zeigen vollständige Uchereinstimmung zwischen dem aus den theoretischen Auschauungen zu erwartenden und dem thatsüchlichen Verhalten der Verbindungen. Eine Zusammenstellung der bisherigen Messungen zeigt, daß bei solchen Verbindungen, die aufserhalb des coordinirten complexen Radicals ein einwerthiges Ion gebunden enthalten, die Variation der molekularen Leitfähigkert sich zu 11 Einheiten von 96,7 bis 105,5 ergiebt; bei Verbuidungen, die aufserhalb des coordinisten complexen Radicals zuer einwertlige Ionen gebunden enthalten, beträgt die Variation 3.1 Einheiten von 234,4 bis 267,6 und bei solchen mit drei einwerthigen Ionen 43 Einheiten von 383,8 bis 426,9. Mit steigender Anzahl von Ionen nimmt also die Variation der Werthe der Leitfahigkeit, entsprechend der weniger einfachen Spaltung der Salze in Ionen, zu. Aus dem für die Leitfähigkeit gefundenen Werthe kann mit Leichtigkeit auf die Zugehorigkeit der Verbindung zur einen oder anderen Classe geschlossen werden, da die Werthe von einer zur anderen einen Unterschied von mindestens 140 Einheiten zeigen. Die Verfasser haben die molekularen Leitfähigkeiten einer

Zeitschr, physik, Chem. 14, 506-521; Gazz chim. ital 24, II, 408 JB, f. 1893, S. 424.

Reihe Metallammoniaksalze zusammengestellt und ihre Consus tionsformeln in erwähnter Weise sichergestellt; die gefunder-Constitution stimmt mit den von Werner i früher entwickelter Ansichten. Die erwähnten Metallammoniaksalze sind sowohl der Platin - als den Kohalt - und Chrom - Ammoniakverbindungen acgehorig. — Die Chlorotetraminchromsalze unterscheiden sich dura den normalen Verlauf der Leitfäligkeiten scharf von den anale zusammengesetzten Kobaltsalzen, die in wässeriger Lösung soto.: in Tetraminroseosalze übergehen. Eine Untersuchung über de Leitfähigkeit des Dichrokobaltchlorids bot ein specielles Interese bei Auflösung in Wasser verwandelt dieses Salz sich sehr schale in das Triaminpurpureo - und Triaminroscosalz, wie schon and dem schnellen Farbenwechsel bei der Auflösung zu schließen et dies konnte sicher durch Bestimmung der Leitfahigkeit bei 1 nachgewiesen werden; bei dieser Temperatur geht die Imanolung viel langsamer vor sich. Die Constitutionsformel

$$\left(\begin{smallmatrix} (NH_aI_a)\\ \cup_{OH_aO\\ CI_a}O\end{smallmatrix}\right)CI$$

des Dichrochlorids wird dahei sichergestellt.

Cr

S. M. Jörgensen. Zur Constitution der Kobalt -, Chemund Rhodiumbasen 2). - Durch diese Arbeit wird eine fraker Mittheilung in wesenthehen Punkten vervollständigt. Zuerst wir über die Darstellung und Constitution der Aquotetrammandiskobaltsalze berichtet: Der Ausgangspunkt für die Darstelle. dieser Salze ist das Chloronitrotetraminkobaltchlorid, welchsich aus dem bei der Darstellung von Triaminkobaltnitit et haltenen, schwer löslichen Salz erhalten läfst. Dieses schwer lösliche Salz hat sich bei naherer Untersuchung als Crorrokologi Diaminkobaltnitrit erwiesen; eine siedende Lösung von diest Verbindung (0,5 g) in 5 proc. Silbermtratlösung (50 ccm) und paar Tropfen Essigsaure liefert beim Erkalten Selberdummketer! witrit in prachtvollen, diamantglanzenden, achtseitigen Intel-Versetzt man dagegen die heifse Losung des schwer loslishe Salzes in Wasser mit einer passenden Menge Silberlösung, zegt der nach Erhitzen gebildete Niederschlag nach Auswaschen mit kaltem Wasser unter dem Mikroskop nur die Nadeln des schwer leslichen Salzes und enthält keine Spur Silber. Der Process ist detenach reciprok. — Weit rationeller ist es demnach, das Chloromertetraminkobaltchlorid aus einem einfachen Croccosalz, z. B. aus

¹⁾ JB. f. 1893, S. 412. - 2) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 289-330.

dem Sulfat darzustellen; man erhält durch Erhitzen von Croceosulfat (10g) mit 100 ccm concentrirter Salzsaure in siedendem Wasserbade bis zur lebhaften Gasentwickelung und Stehen in 24 Stunden eine treffliche Ausbeute des erwähnten Salzes, welches nach Decantiren der Flüssigkeit mit halbconcentrirter Salzsaure und dann mit Alkohol gewaschen und an der Luft getrocknet wird; durch Lösen in lauwarmem Wasser und Zusatz von dem doppelten Volumen concentrirter Salzsiure scheidet sich die Verbindung nach Stehen in kaltem Wasser wieder aus und bildet dann lange, dünne, bräunlichrothe Nadeln. Auch kalte Salzsaure verwandelt Croceosulfat im Laufe von 24 Stunden in Chloronitrotetraminchlorid, (NO2)Cl. Co(NH2), Cl. Beide Chloratome werden in der kalt und frisch bereiteten Lösung durch Silbernitrat sogleich gefällt, weil das Salz sich beim Lösen unter Wasseraufnahme zu einem entsprechenden Roseosalz, NO, Co(OH, Cl) (NH_{s)4} Cl, verändert. Alle daraus abgeleiteten Salze enthalten t Mol. Wasser, welches jedoch loser als gewöhnlich bei Roseosalzen gebunden ist. Die Reactionen für wässerige Lösungen beziehen sich daher auf das Roseosalz: Aquotetraminxanthokobaltchlorid. In Chloronitrochlorid ist das eine Chloratom an eine besondere Valenz des Kobaltatoms gebunden; doch zeigt dieses Chloratom andere Eigenschaften als sonst das Purpureochlor, indem es nicht nur in wässeriger, kalt bereiteter Lösung durch Silbernitrat abgeschieden wird, sondern auch bei gänzlichem Abschlufs von Wasser als Ion fungert und durch Silbernitrat in absolut alkoholischer Lösung entfernt wird. - Aquotetraminxanthokabaltchlorid,

NO, Co OH, Cl

aus dem wasserfreien Salze durch Erwärmen mit Wasser (12 Thle.) und einigen Tropfen Essigsäure und Stehen der Lösung neben Vitriolöl erhalten, bildet rothe, blanke, in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht lösliche Krystalltafeln. Die Lösung scheidet auf Zusatz von 2 Vol. concentriter Salzsäure das wasserfreie Salz ab. Verfasser theilt eine größere Reihe Reactionen der wässerigen Lösung mit. Durch Schütteln des wasserfreien Chlorids mit frisch gefälltem Silberoxyd erhält man eine alkalische Lösung von Aquotetrammxanthokobalthydrat. — Das Chlorintrotetrammehlorid wird durch Erhitzen mit Salmiak, Wasser und etwas Ammoniak vollständig in gewöhnliches Nanthochlorid umgebildet, indem es 1 Mol. Wasser mit 1 Mol. Ammoniak vertauscht. Durch Erhitzen mit Natriumnitrit, Wasser und Salpetersäure wird das

Chlorid fast quantitativ in Croceonitrat verwandelt. Folgende Uebergänge verlaufen demnach fast quantitativ: Xanthochlorid \rightarrow Croceochlorid \rightarrow Chloronitrotetraminchlorid \rightarrow Aquotetraminxanthochlorid \rightarrow Xanthochlorid und Aquotetraminxanthochlorid \rightarrow Croceochlorid. Basisches Aquotetraminxanthochlorid chlorid, $NO_{q} \cdot Co^{*}_{(NH_{q})_{1}Cl} \cap NO_{q} \cdot Co^{*}$

aus dem wasserfreien Chlorid durch Stehen mit verdünntem Ammoniak erhalten, bildet tief zinnoberrothe, rhombische Prismen. welche in Wasser ziemlich leicht löslich mit alkalischer Reaction sind; mit Salzsäure versetzt, hefert die Lösung beim Abkuhlen das wasserfreie Chlorid. - Die kalte wässerige Lösung des wasserfreien Chlorids liefert, mit destillirter Bromwasserstoffsäure versetzt, Aquoletraman ranthokobaltbromid in dunkel zinnoberrother, rhombischen Tafeln, die bei 90° 1 Mol. Wasser verheren. -- Ass dem wasserfreien Chlorid entsteht in abulicher Weise durch Versetzen der Lösung mit verdünnter Salpetersäure das entsprechende Natrat in braungelben, mikroskopischen Octaedern, welche u kaltem Wasser ziemlich schwer löslich sind. Ebenfalls entsteld aus dem Uhlorid und verdinnter Schwefelsaure das Sulfat almikroskopische, braungelbe, rhombische Tafelu, in kaltem Wasser sehr schwer löslich. -- Mit Kaliumplatinehlorgribsung gieht da verdünnte Lösung des Chlorids das Platinchlorardoppelsal:

als rothe Nadeln, welche in Wasser jedoch nicht unlöslich sind In ähnlicher Weise entsteht mit Natruumgobiehlorid das entsprechende Goldehloraddoppelsalz in dunkelrothen Krystallen. Dieses Salz enthält auf 1 At. Co nur 1 Mol. Au Cl₅. — Das Diaminkolahnitrit

$$N|O_{g}| = Co^{2}\frac{O|H|}{(N|H|_{g})_{g}}, \\ \left[(N|O_{g})_{g}, (N|H|_{g})_{g} Co(N|O_{g})_{g} \right]_{g}$$

entsteht aus der kalt gesättigten Chloridlösung mittelst einer 4 proc. Lösung von Ammoniumdiaminkobaltnitrit: orangerothe, mikroskopische Tafeln. — Aus dem Chlorid und Ammoniumoxalat wird das Oxalat

als feines, orangerothes Krystallpulver erhalten. — Weiter berichtet Verfasser über die Darstellung und Constitution der Diuitrotriaminkobaltsalze. Der Ausgangspunkt für die Darstellung dieser Salzreihe ist das Dinitrotriaminkobaltnitrit, welches Verfasser in seinem letzten Aufsatze als Triaminnitrit beschrieb;

dieses Salz ist unzweifelhaft mit dem Salze von Gibbs!) identisch, wogegen es vorläufig zweifelhaft bleibt, ob dasselbe mit Erdmann's Triaminnitrit identisch ist; es wird wesentlich nach dem früher augegebenen Verfahren durch Oxydation eines ammoniakalischen Gemenges von Kobaltchlorid, Natriumnitrit und Salmuk dargestellt: die Ammoniakmenge ist hier von ausnehmender Wichtigkeit: die Reaction kann je nach der Ammoniakmenge in sechs verschiedenen, näher angegebenen Richtungen verlaufen, wozu noch eine siebente kommt, die sich bei sehr überschussigem Ammoniak vollzieht. Bei den sechs erwähnten Reactionen bilden sich beziehungsweise Ammoniumkobaltidnitrit, Ammoniumdiaminkobaltutrit, Dinitrotriamenkobaltutrit, Croccokobaltchlorid, Xanthokobaltchlorid und Croccodiaminkobaltnitrit: bei der siebenten Reaction entsteht eine dunkelbraune, fast schwarze, leicht lösliche Verbindung, bei deren Zersetzung wieder Triaminnitrit in reichlicher Menge auftritt; keine der Reactionen verläuft rein, jedoch lassen sich unschwer bei zweckmäßiger Variation der Ammoniakmenge das eine oder das andere obiger Reactionsproducte in weit überwiegender Menge ethalten; weniger als 5 Mol. Ammoniumnitrit auf 1 At. Kobalt lassen sich mit Vortheil nicht verwenden. Das Nahere bezüglich der Versuchsbedingungen muß in der Originalabhandlung nachgeschen werden. - In reinem Zustande erhält man Denitrotraminnitret durch Losen von Ammoniumdiaminnitret (10g) in lauwarmem Wasser (120 ccm), Versetzen der Lösung mit concentrirter Ammoniakflüssigkeit (6 ccm) und Erhitzen auf dem Wasserbade eine halbe Stunde; die Verbindung scheidet sich beim Erkalten in glänzenden, gelbbraunen, rhombischen Tafeln ab. Verfasser hat früher gezeigt, daß Ammoniumdiammkobaltnitrit, in der Kalte mit Ammoniak versetzt, beim Stehenlassen Aanthokobaltdraminkobaltnitrit giebt, während es in der Hitze, mit Ammoniak behandelt, Flavodiaminnitrit liefert. - Wahrscheinlich wird bei den erwähnten Reductionen das Xanthodiaminnitrit dabei zuerst in Flavodiamianitrit und 1 Mol. Triamianitrit zersetzt, womach das Flavosalz sich wiederum in 2 Mol. Triaminnitrit spaltet, so dass schliefshich 3 Mol. des letzteren resultiren. Die Ueberführung des Flavosalzes in 2 Mol. Triaminnitrit gelingt leicht, dagegen ist die Zersetzung des Xanthodiaminnitrits in dem erwähnten Sinne nicht ausführbar; daher vermuthet Verfasser, dafs das bei obigem Processe ursprünglich gebildete Salz nicht das gewöhnliche Xanthodiaminutrit, sondern das Diaminutrit der

¹⁾ Proc. Amer. Acad. 10, 14 (1873).

labilen Form der Xanthosalze ist, welche früher als Nitritokobaltsalze beschrieben worden, aber welche passender Isoxanthosalze
zu nennen sind. — Das Triaminkobaltnitrit wird endlich aus
allerlei Dinitrotriaminsalzen durch Doppelzersetzung mit Natuumnitrit fast quantitativ abgeschieden; daher ist das Salz emfach
als das Nitrit der Dinitrotriaminkobaltreihe aufzufassen. Nach
den gemachten Erfahrungen ist die früher für das Triaminmitrit
aufgestellte Formel

unhaltbar und durch die Formel

$$\begin{array}{c} NO_{\mathfrak{g}} \\ Co + NO_{\mathfrak{g}} \\ \geq a \cdot a \cdot a \cdot NO_{\mathfrak{g}} \end{array}$$

zu ersetzen. Dinitrotriaminkobaltehlorid, (NO.,), Co(NH.), Cl. aus dem Triaminnitrit beim Erwärmen mit Wasser unter Zusatz von einigen Tropfen Essigsäure, Versetzen des heifsen Filtrats mit 1, Vol. concentrirter Salzsäure und schnelles Abkühlen erhalten. bildet ein krystallinisches, intensiv bräunlichrothes Salz. la größerem Maßstabe durch Zerreiben von Triaminnitrit (10 g) mit halbverdünnter Salzsäure, zeitweiliges Umrühren und Stehen durch 24 Stunden und Umkrystallisation des Rohproductes aus essesaurem Wasser erhalten, bildet es ein schön glänzendes, fast zinnoberrothes Salz, das oftmals in mehrere Milhmeter breiten Tafeln auftritt; es ist in kaltem Wasser wenig, in heifsem leicht löslich; durch Erhitzen mit 10 Thla. concentrirter Salzsäure wird es in Dichrochlorid umgewandelt. Durch Erwärmen von 1g Chlorid mit 20 ccm Wasser, 2 g Ammoniumnitrat und etwas Ammoniak in einigen Mmuten, bis gegen Kochen, schnelles Abkühlen der Lösung und Zusatz von 20 ccm verdünnter Salpetersaure scheidet sich beim Abkühlen und Umrühren saures Flavokobaltnitrat aus; demnach besitzt das Dinitrochlorid die Constitution

Auch das Triaminuitrit liefert auf die nämliche Weise Flavonitrat. Man hat demnach folgende, fast quantitativ verlaufende Uebergänge:

Dinitrotriaminbromid, (NO₂)₂Co(NH₃)₃Br, aus der Chloridlösung und Bromwasserstoffsäure erhalten, ist dem Chlorid ähnlich. — Dinitrotriaminsulfat, [(NO₂)₂Co(NH₃)₃]₂. SO₄. 2 H₂O, aus der Chloridlösung durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure und dann von Weingeist in Antheilen erhalten, ist gelbbraun und krystallinisch, in kaltem Wasser schwer, in heißem, essigsaurem Wasser ziemlich leicht löslich. Schließlich theilt Verfasser in einem besonderen Abschnitt einige theoretische Bemerkungen mit; er discutirt hier die Theorie von Werner und widerlegt Werner's Ansicht, daß "mit dem Verlust eines Ammoniakmoleküls gleichzeitig Functionswechsel eines Säureesters X eintritt, indem derselbe die Eigenschaft, als Ion zu wirken, verliert". Schließlich giebt Verfasser einen Ueberblick über die Beziehungen, welche zwischen den Reihen der Kobalt-, Chrom- und Rhodiumammoniaksalze bestehen.

Mangan, Chrom.

I. Voltmer. Elektrolytische Darstellung von Mangan 1). — Die Herstellung des Mangans erfolgt durch Elektrolyse eines geschmolzenen einfachen Haloidsalzes. Dem Elektrolyten werden Manganoxyde zugesetzt. Zur Ausführung des Verfahrens dient ein mit der negativen Elektricitätsleitung in leitender Verbindung stehendes metallenes Schmelzgefäß, dessen oberer Theil durch eine isolirende Ausfütterung geschützt ist. In den unteren Theil ist ein herausnehmbarer metallener Behälter eingepaßt, welcher als negative Elektrode und zur Aufnahme des ausgeschiedenen Metalles dient.

O. Prelinger. Ucher Stickstoffverbindungen des Mangans 1.

— Das zu seinen Versuchen verwandte Mangan stellte Verfasser durch Elektrolyse einer Manganchlorurlösung mit Quecksilberkathode dar. Aus dem Quecksilbermungan wurde durch Glüben im Wasserstoffstrom reines Mangan gewonnen. Beim Ueberleiten von trockenem Stickstoff über Manganpulver bei Rothgluth färbte sich das Pulver dunkler und es wurden im Mittel 9,18 Proc. Naufgenommen. Wird dagegen unter raschem Erhitzen, ehe das Quecksilber vollkommen abdestilhrt ist, Stickstoff über Manganamalgam geleitet, so tritt die Vereinigung von Stickstoff und Mangan unter Feuererscheinung ein. Versuche, die unter vermindertem Druck und langsamem Abdestilliren des Quecksilbers

¹⁾ D. R.-P. Nr. 74949. - 2) Monatsh. Chem. 15, 391.

ausgeführt wurden, hatten dasselbe Resultat. Die so erhaltenen Proben zeigten denselben Stickstoffgehalt, wie die direct durch Ueberleiten über Mangan erhaltenen Producte. Dieses Nitrid entspricht der Zusammensetzung Mns N, und ist analog dem von Fremy und Silvestri erhaltenen Eisennitrid Fe, N., Erhatzt man Mangan oder Manganamalgam im Ammoniakstrom, so tritt kein Ergluhen ein und das erhaltene Nitrid enthielt im Mittel 13,59 Proc. N; es scheint demnach ein Nitrid Mn, N. (14,56 Proc. N. vorzuliogen. Die Abweichung beruht wohl darauf, dass es kamm möglich ist, luft- und wasserdampffreies Ammoniak zu erhalten Die stickstoffärmere Verbindung nennt Verfusser Manganndrur, die stickstoffreichere Mangannitrid. Das Mangannitriir ist ein matt metallisch glänzendes Pulver, das beim Zerreiben schiefergran wird. Im Wasserstoffstrom bildet es Ammoniak, im Schwefelwasserstoffstrom Schwefelammonium. Mit Chlorammonium tritt folgende Umsetzung ein: Mn, N, + 20 NH, Cl - 5 Mn Cl, 2H, NCl + 12 NH₃ + 2 H₂. Ammoniakentwickelung tritt auch beim Schmelzen mit Aetzkali auf. Das specifische Gewicht betragt etwa 6,6. Das Mangannitrid ist dunkler, von lebhaftem Metallglanz und sein Pulver nimmt bei Druck leicht Metallglanz an. Gegen obige Reagentien verhält es sich dem Nitrür gleich. Von Sauren wird das Nitrür viel lebhafter angegriffen als das Nitrid Besonders unterscheiden sich beide Verbindungen durch ihr Verhalten gegen Essigsäure, wodurch nur das Nitzür versetzt wiel. Manganstickstoffverbindungen entstehen auch beim Erlitzen von Mangan an der Luft. Dagegen konnte durch Glüben von Oxyduloxyd im Ammoniakstrom, sowie durch Erhitzen von Manganchlorne im Ammoniakstrom kein Stickstoffmangan erhalten werden. Glubt man Mn₃ N₂ in einer Stickstoffatmosphäre, so erhält man Mu, N₃, während letzteres im Ammoniakstrom in M, N, übergeht. Aus beiden Verbindungen bezw. ihren specifischen Gewichten wird das Atomyolumen des festen Stickstoffs zu 4,56 bezw. 4,42 berechnet. Die Constitution der Verbindungen wird vom Verfasser wie folgt ausgedrückt:

Mr.

Jos. G. Hibbs und Edgar F. Smith. Einwirkung von metallischem Magnesium auf Mangansalze 1). - Verfasser haben,

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 822-823.

da hansichtlich des Verhaltens von metallischem Magnesium gegen Mangansalze Widersprüche existiren, diese Versuche bei Anwesenheit von Alkohol und Aether wiederholt. Zur wässerigen Lösung von Manganchlorid gaben Verfasser Alkohol bezw. Alkohol und Aether und ließen dann Magnesium zwei Stunden einwirken, destillirten nach dieser Zeit die Flüssigkeit ab und analysirten das zurückbleibende Material. Aus diesen Versuchen ergiebt sich, daß die Gesammtsumme der Constituenten des analysirten Reaetionsproductes geringer ist als die in Arbeit genommene Materialmenge. Wahrscheinlich wird nicht metallisches Mangan, sondern ein hydratisches Oxyd durch Magnesium gefällt und durch Wasser wird dann ein Sesauioxyd gebildet.

Max Gröger. Ueber die Oxydationsstufe des Mangans in den bei der Reduction des Kaliumpermanganats entstehenden Niederschlägen 1). - Verfasser hat zwei Permangamatlösungen von verschiedener Stärke benutzt bei seinen Versuchen; die erste enthielt 10 g, die zweite 1 g Permanganat im Later. Als Reductionsmittel wurden Natriumsulfit, Natriumthiosulfat, Jodkalium, Kaliumarsenit, Methylalkohol, Aethylalkohol, Amylalkohol, Glycerin, Accton und Oxalsäure in neutraler bezw. alkalischer Lösung verwendet. Die Menge des Reductionsmittels betrug für 25 ccm der starkeren Permanganatlösung 1 g, für die zehnmal verdünntere Lösung nur 0,1 g. Die Reduction selbst wurde in einem Kölbehen auf kochendem Wasserbade ausgeführt und der ausgeschiedene Niederschlag auf einem dichten, stärkefreien Filter gesammelt, ausgewaschen, mit Jodkalium und Salzsäure zersetzt und das ausgeschiedene Jod mittelst Natrumthiosulfat titrirt. Eine bestimmte Gesetzmäßigkeit ergab sich hierbei nicht; die Oxydationsstufe des Mangans liegt, wie Wright und Menke schon angegeben habenzwischen den durch die Formeln des Manganoxyds (Mn₂O₂ = O) and Manganhyperoxyds (Mn₂O₂ + O₃) gegebenen Grenzen. Wird die verdünnte neutrale Permanganatlösung mit den oben erwähnten Alkoholen reducirt, so scheidet sich kein Niederschlag aus, sondern es entsteht eine kancebraune Flüssigkeit. Man erhielt in diesen speciellen Fällen genau die für das Manganhyperoxyd stimmenden Werthe. Eine durch Aethylalkohol beispielsweise reducirte verdünnte de granganathisung hielt sich monatelang unverändert, schied kein in der Lusatz einiger Tropfen verdüunter Schwefelsäure, oder Kaliumehloridlösung einen Tr. dunkelbraunen Niederschlag aus.

¹⁾ Chemikerzeit, 18, 743-744

Henri Moissan. Schnolle Darstellung von Chrom und Mangan bei hoher Temperatur 1). Manganoxydul wird mit Kohlenpulver orhitzt durch einen Strom von 300 Amp. und 60 Volt. Die Reduction ist in fünf bis sechs Minuten beendigt. Bei einem Strom von 100 Amp, und 50 Volt dauert die Reaction 10 hs 15 Minuten. Der Kohlenstoffgehalt des Metalls schwankt zwischen 6,35 und 14,59 Proc., so lange kein überschussiges Oxyd vorhanden ist, in diesem Falle sinkt der Kohlenstoffgehalt auf 4 bis 5 Proc Letztere Proben vertragen auch das Stehenbleiben in offenen tefäßen, während die kohlenstoffreicheren durch die Luftfeuchtigkeit zersetzt werden. Es entweichen dabei außer Wasserstoff eine Menge von Kohlenwasserstoffen. - Chromoxyd wurd leicht, in 8 bis 10 Minuten, durch einen Strom von 350 Amp, und 50 Volt reducirt. Der Regulus ist glänzend und vollkommen geschmolzen. Schon ein Strom von 30 Amp, und 50 Volt genugt. um in 30 bis 40 Mmuten 10 g Chrom abzuscheiden. Der kohlenstoffgehalt schwankt zwischen 12.85 und 8.60 Proc. Eine Remigung des Chroms ist möglich durch Umschmelzen im Lichtbogen bei Gegenwart von Chromoxyd. Man erhält so vollkommen kohlefreies Metall. Nicht nur Chromoxyd, sondern auch Chromeisenstein, Fe O (r2O2, last sich reduciren. Die erhaltene Chromeisenlegirung kann leicht in Chromat übergeführt werden, indem man sie in geschmolzenes Kaliumnitrat einträgt. Das Eisen bleibt als unlöshehes Oxyd zurück, das Alkalichromat wird auf bekannte Weise gewonnen. Verfasser hält diese Methode für technisch durchführbar. Mr.

Henri Moissan. Neue Untersuchungen über Chrom 2). — Während die Chromeisenlegirungen ihrer werthvollen Eigenschaften wegen allgemein bekannt sind, fehlen Untersuchungen über weitere Chromlegirungen. In einem continuirlich arbeitenden elektrischen Ofen hat Verfasser 20 kg metallisches Chrom dargestellt, das ziemliche Mengen Kohlenstoff enthielt. Chrom und Kohlenstoff bilden zwei definirte Carbide. Das erste entspricht der Formel C, Cr3. Es wurde erhalten, als ein großer Ueberschufs an kohle mit wenig metallischem Chrom einem Strom von 350 Amp, und 70 Volt ausgesetzt wurde. Der spröde Klumpen enthalt fettglänzende Blätter des Carbids, das gegen concentrirte Sauren sehr beständig ist, aber von verdünnter Salzsäure langsam angegriften wird. Schmelzendes Kaliumcarbonat wirkt wenig ein.

¹⁾ Bull soc. chim. 11, 13 15, - 7) tompt, rend. 119, 185-191.

Das Carbid vermag Wasser nicht zu zerlegen. Das zweite Carbid, CCr, wurde als Nebenproduct bei der Chromschmelze in Nadeln erhalten, die oft 1 bis 2 cm lang waren. Die Dichte der Krystalle betrug 6,72. - Die im vorstehenden Referat angegebene Reinigungsmethode hat den Nachtheil, dass wohl ein kohlefreies. aber dabei stark sauerstoffhaltiges Chrom entsteht. Besser ist es daher, Chrom mit Kalk im Ofen zu erhitzen, wobei der größte Theil des Kohlenstoffs als Calciumcarbid gebunden wird. Man erhält so feine, körnige Proben mit 1.5 bis 1,9 Proc. C. In diesem reinen Zustande krystallisirt Chrom sehr gut und zwar in Würfeln und Octaedern. Die vollkommene Reinigung des Chroms durch Kalk gelingt deshalb mcht, da leicht die umgekehrte Reaction eintritt und sich ein Doppeloxyd von Kalk und Chrom bildet, Dies sehr gut krystallisirende Doppeloxyd wurde nun bei möglichst hoher Temperatur zusammengeschmolzen und so kohlefreies, hämmerbares und polirbares Chrom erhalten. So dargestelltes Chrom hat die Dichte 6,92. Im Sauerstoffgebläse verbrennt Chrom unter Funkenspruhen zu einem geringen Theile und wird durch die Verbrennungswärme oberflächlich geschmolzen. Im Ofen von Deville und Debray konnte 2 Proc. Chaltiges Chrom nicht zum Schmelzen gebracht werden, selbst nicht bei Anwendung eines Knallgasgeblases. Kohlefreies Chrom verbrennt lebhaft vor dem Löthrohr, unter Bildung von Chromoxyd, es ist noch unschmelzbarer als das kohlenstoffhaltige. Dennoch kann es im elektrischen Ofen in lebhaftem Flufs erhalten werden und läfst sich dann sogar gielsen. Eisenfreies Chrom ist unmagnetisch. Das Carbid C. Cr. ritzt Quarz sehr leicht, auch Topas, nicht aber Korund; CCr, ritzt stark Glas, vermag aber kaum Quarz zu ritzen. Reines Chrom ritzt kaum Glas. Dagegen kann das feinkornige Chrom mit 1 bis 2 Proc. C nur mit dem Diamanten bearbeitet werden. Das reine polirte Chrom sieht etwas heller aus als Eisen. Das carburirte Chrom ist unangreifbar durch Kohlenshure und Feuchtigkeit. Polirte Flächen von reinem Chrom werden nach einigen Tagen an feuchter Luft matt, ohne jedoch sich dann weiter zu oxydiren. In Sauerstoff auf 20000 erhitzt, tritt lebhafte Verbrennung ein, beim Erwärmen auf 700° in Schwefeldampf tritt unter Erglühen Bildung von Chromsulfid ein. Mit Kohle auf gewobnlichem Wege erhitzt, wird das Carbid CCr., im elektrischen Ofen dagegen C, Cr, erhalten. Chrom und Silicium verbinden sich leicht zu einem Silicid, das gut krystallisirt, sehr hart ist, Rubin ritzt und selbst gegen schmelzende Nitrate beständig ist. Das Borid des Chroms ist ebenfalls gut krystallisirt, schwienig

augreifbar und sehr hart. Chlorwasserstoffgas wirkt bei Dunkelrothgluth unter Bildung von krystallisirtem Chromehlorür em Verdünnte wasserige Salzsäure greift Chrom in der Kalte wenz an, wohl aber bei Siedehitze. Macht man aber Chrom zum posttiven Pol, so geht es auch in verdünnter kalter Salzsaure in Lösung. Mit concentrirter Schwefelsäure entwickelt Chrom schwellige Saure, verdünnte Saure lost es langsam bei Luftausschlufs zu blanem Chromosulfat, Rauchende Salpetersäure und Königswasser greifen das Metall nicht an. Sublimat verwandelt pulvenges Chrom in Chromsäure. Bei 1200° im Schwefelwasserstoffstrom ethitzt, tritt Bildung von krystallisirtem Chromsultid ein. Bei dieser Temperatur wirkt auch CO, obertlächlich ein und das Metal! bedeckt sich mit Kohle und grünem Oxyd. Kohlenoxyd wird reducirt, gleichzeitig bilden sich Carbide. Geschmolzener Kabsalpeter oder Kaliumchlorat greifen Chrom unter Lichterscheinungen an dagegen ist geschmolzenes Kalihydrat ohne Wirkung.

A. Piccini. Ueber Lösungen des grünen Chromehlorids, UrCl, .6 H.O 1). Fügt man zu einer wässerigen Lösung von gringen Chromchlorid eine Silbernitratlösung, so werden nur zwei Drittel des Gesammtchlors aufänglich ausgefällt, während das letzte Drutel nur nach und nach ausfällt, indem die grüne Farbe in Violett übergeht. Fluorsilber hingegen fällt alles Chlor aus und meh dem Filtriren bleiht die Flüssigkeit grünlich und ist nicht mehr triib. Verfasser hat nun ferner gebruft, wie sich das Chromchlorid in Lösungen von Acthylalkohol, Aceton bezw. Methylalkohol verhalt. Als eine äthvlalkoholische Lösung von Chromehlorid mit einer solchen von Silbernitrat versetzt wurde, kounte alle-Chlor gefällt werden; die Flüssigkeit blieb grin. In alkoholischer Lösung hat Verfasser auch das Molekulargewicht des Chromeblerids ermittelt und dafür CrCl, 6H, O gefunden. Auch in Acetonlösung konnte das Molekulargewicht nach der ebulhoskopischen Methode als normal erkannt werden. Aus Acetonlosung fiel alle-Chlor quantitativ aus, während die Flüssigkeit grun blieb; aus methylalkoholischer Lösung ist die Fällung jedoch eine unvollkommene. Tr.

A. Recoura. Ueber molekulare Umlagerungen bei einigen Chromderivaten?). — Das normale Chromhydrat fällt als blangrüner Körper, Cr₂(OH)_c + aq., aus den Lösungen der violetten Chromsalze aus und vermag 3 Mol. Schwefelsaure zu hinden.

Gazz chin. ital 24, 41, 545 551; L'Orost 47, 329. -- in Compt. rend. 118, 1146-1149.

wobei 6 × 8,2 = 49 cal. frei werden. Salzsäure entwickelt 6 x 6,9 — 41 cal. Versetzt man das vom Verfasser beschriebene basische grüne Chromsulfat 1) mit einer äquivalenten Menge Alkali. so zerfällt das ausgeschiedene Hydrat sofort nach der Gleichung $(OH)_{10} = 2(Cr_2O) \cdot (OH)_4 + H_2O$. Dieses Hydrat vermag nur 2 Mol. Schwefelsäure unter Bildung von Cr. O. (80,), zu binden. Dabei werden 4 \ 8.75 = 35 cal. frei. Bei Behandlung mit Salzsaure beträgt die Warmetonung 28 cal. Die Schwefelsaure des grünen Sulfats ist durch Chlorbaryum in der Kalte nur zum dritten Theile fällbar, die anderen Schwefelsäurereste müssen demnach in der Verbindung maskirt sein. Der grünen Losung des Sulfats müßte demnach ein Salz der Constitution $[Cr_*O_*(SO_*)]SO_* + H_2SO_*$ entsprechen, wohingegen das basische Salz das Salz der Base [Cr.O.(SO₄)₄](OH)₂ ware. Diese Base läfst sich durch Alkali auch aus dem Sulfat abscheiden, ist löslich und hellgrün. Seine Neutralisationswärme beträgt für Schwefelsaure 2 - 7,1 cal. = 14,2 cal. Weiterer Zusatz von Alkali zerstort dieses Hydrat unter Bildung von Cr. O(OH). In dem Sulfat Cr. O(SO4), ist die Schwefelsäure nicht maskirt, während das grüne Sulfat Cr. O. (SO4)6 nicht das Salz des Hydrats Cr.O. (OH)101 soudern des Hydrats (Cr. O. (SO,), J. (OH), ist, dus Verfasser Sulfochromythydrat nennt. - Verfasser hat ferner die Wärmetonungen gemessen, die bei Zusatz von überschüssigem Natron zu den grunen und violetten Salzen bis zur völligen Wiederauflösung eintreten. Es ergab sich die Differenz 88,14-126,05=-37,9 cal. Beim Uchergang des violetten Sulfats in das grüne werden demnach 37,9 cal, aufgenommen. Unter Einwirkung der Warme geht das feste violette Sulfat in ein Isomeres über, das seine gesammte Schwefelsaure maskirt enthält. Dieses Isomere verwandelt sich in Losung in das violette Salz zurück, was mit einer Warmetönung von + 23,15 cal. pro Mol. verbunden ist. Dem Uebergang des normalen Hydrats in das Hydrat (r, t) (OH), 4 aq. entspricht nur eine Warmetonung von 0,2 cal., doch dürfte die wahre Umwandlungswarme größer sein, und nur durch Aenderung des Gehaltes an Hydratwasser herabgedrückt sein. Hiermit stimmt auch die Beobachtung überein, dass die Neutralisationswarme unmittelbar nach der Fällung großer ist und dann mit der Zeit abnimmt. Die Wasserabspaltung kann sogar so weit gehen, daß das Hydroxyd nicht mehr in verdünnten Sauren löslich ist. Mr.

¹⁾ Compt. rend. 112, 1439.

G. Lunge. Zur Fabrikation von Alkalichromaten 1). - Vis Material zur Darstellung von Alkalichromaten dient fast auschliefslich türkischer Chromeisenstein. Die Zerkleinerung geschatt entweder mit Pulvermühlen oder die Steine werden auf preumatischem Wege zerrieben. Man löscht dann Kalk aus Austernschalen zu Staub und mengt diesen mit Soda und dem Erzpulver und bringt darauf in Flammenöfen, die nahezu auf Weißgluth erhitzt werden. Nach acht Stunden wird die Masse aus dem Ofen gebracht und nun systematisch ausgelaugt. In das heiße Wasser gehen Natriumsalze der Chromsaure, Kohlensaure, Kieselsäure, der Thonerde und etwas Natronhydrat. Man säuert nach dem Eindampfen so weit an, daß das ursprüngliche Chromat, Na, CrO, in Na, Cr, O, bis auf 2 Proc. des vorhandenen Na, CrO, übergeht. Dann wird die Lauge eingedampft und das zunnehst ausgeschiedene Natriumsulfat dem Leblanc-Process zugeführt. Die Pyrochromatlösung wird dann entweder eingedampft zu festem Salz oder durch Zusatz von Chlorkalium in Kalumbichromat verwandelt.

Charles Lepierre. Eisenchromate?). - Figt man zu einer gekühlten und gesättigten Lösung von Ferrosulfat eine ebenso bereitete Losung von reiner Chromsäure, so beobachtet man unr eine tief braun gefürbte Flüssigkeit, die sich bem Stehen trubt unter Abscheidung von basischen Ferrisulfaten. Aehnlich verbalten sich Ferrosulfat und Kaliumdichromat. Bringt man jedoch zu einer gekühlten und gesättigten Lösung von Ferrosultat eine solche von neutralem Kaliumchromat, indem man dafür sorgt, dafs das Eisensalz im Ueberschufs vorhanden ist, so entsteht ein brauner Niederschlag, der mit der Zeit wieder verschwindet. Sammelt man diesen rasch, so erweist sich derselbe als eine Verbindung von der Zusammensetzung 2 CrO₃, 6 Fe₂O₃, 3 K₂O₃ die in lufttrockenem Zustande noch 26 bis 27 Proc. Wasser enthalt. Foucht ist dieses Chromat braun, getrocknet glänzend schwarz; von Wasser wird es zersetzt. Wie oben bemerkt, verschwindet dieses Chromat beim Stehen der Flüssigkeit, in der es suspendict ist, indem basische Ferrisulfate sich bilden. Wird Ferrisulfat mit überschüssigem neutralem Kaliumehromat zusammengebracht. so entsteht eine gelbbraune, mikrokrystallinische Fallung von der Formel 3 Fe₂O₃, 4 K, CrO₄. Das lufttrockene Salz enthält 22,7 Proc. Wasser und wird besonders von heißem Wasser leicht angegriffen.

¹⁾ Zeitschr. augew. Chem. 1894, S. 100—102. — *) Bull. soc. chim. [3] 11, 1115—1128, Compt. rend. 119, 1215—1218.

Läfst man auf überschüssiges Eisenammonsulfat das neutrale chromsaure Salz einwirken, so entsteht ein basisches Chromat; wird das chromsaure Salz im Ueberschufs angewandt, so bildet sich die Verbindung 10 CrO₄. 6 Fe₂O₅. 7 K, O. dieser Körner wird von Wasser leicht angegriffen. Leberschrissiges Natriumchronat hefert mit Ferrosulfat das Chromat 5 CrO₃, 7 Fe₂O₃, 4 Na₂O₃ in analoger Weise entsteht bei Anwendung von überschüssigem Ammoniumehromat die Verbindung 5 Fe₂O₃ . 6 (NH₄), CrO₄. Eisenchlorid und Chromsäure reagiren in der Kälte nicht. Ueberschüssiges Eisenchlorid und neutrales Kaliumchromat geben nach längerem Stehen rothe Krystalle von der Formel 11 CrO₃, 3 Fe₂O₃, 4 K₂O, 9 H₂O. Bei Anwendung von Kaliumchromat im Ueberschufs entsteht eine orangegelbe, mikrokrystallinische Fällung von der Zusammensetzung 9 CrO₄, 2 Fe₄O₅ . 6 kgO. 10 HgO. Ist Eisenchlorid gegenüber dem Chromat nur in geringem l'eberschufs vorhanden, so bildet sich das Chromat 10 (rO₅, 2 Fe₇O₅, 6 K₂O, 5 H₂O. Mischt man gleiche Volumina zweier gesättigten Lösungen von Eisenchlorid und Kaliumdichromat in der Kälte, so scheiden sich nach mehrtligigem Stehen rubinrothe hexagonale Krystalle von der Formel 7 CrO₂, 2 Fe₂O₅, 2 K₂O .711,0 ab. Bei einem großen Leberschufs von Dichromat entstehen nach mehreren Tagen rothe Krystalle von der Zusammensetzung 4 CrO₈ . Fe₂O₃ . K₂O . 4 H₂O. Ist hingegen Eisenchlorid in großem Leberschufs vorhanden, so entsteht CrO, KCl, ein orangegelber, krystallinischer Niederschlag. Als Verfasser in ein mit einem verticalen Rifs versehenes Glas eine Kaliumdichromatlosung brachte und dieses Glas in ein anderes Glas eintauchte. das Eisenchlorid enthuelt, hatten sich nach Ablauf mehrerer Wochen rothe prismatische Krystalle gebildet von der Formel 6 CrO., 2 Fe₂O₂, 3 K₂O. Läfst man Eisenchlorid mit überschüssigem Kaliumdichromat mehrere Stunden kochen, so erhält man ein gelbrothes Chromat, desson Entstehung bereits bekannt und für das Verfasser die Formel 16 CrO, . 4 Fe, O, . 5 K, O, 8 H, O feststellte. Eisenchlorid und Ammoniumdichromat lieferten in der Kälte die Verbindung $4 \operatorname{Cr} O_3$, $\operatorname{Fe}_2 O_3 (\operatorname{NH}_4)_2 O$, $4 \operatorname{H}_2 O$.

G. Herfeldt. Zur Kenntnifs des chlorchromsauren Kalis¹). — Chlorchromsaures Kalium gewinnt man am besten durch Lösen von 3 Thln. Kaliumbichromat in 4 Thln. concentrirter Salzsaure unter gelindem Erwärmen. Das Salz wird im Exsiccator getrocknet. Von Heinze ist behauptet worden, daß dasselbe Chlor bei

¹⁾ J. pr. them. 50, 93.

100° abgeben werde, diesbezügliche Versuche lehrten jedoch, daß die Uhlorabgabe erst bei 250° erfolgt. Es vermag daher auch night chlorirend zu wirken, sondern nur oxydirend. Ueberhaupt verläuft der Procefs der Chlorabgabe sehr complicirt. Die Chlorabgabe hört nach Erhitzen auf 500 bis 6006 auf, wober etwa 12 Proc. des Chlors abgegeben werden. Das übrige Chlor befindet sich im wasserigen Auszuge des Rückstandes. Auf organische Korper wirkt Kaliumchlorochromat zum Theil sehr heftig ein. In Benzoylehlorid löst sich das Salz rothgelb, beim Kochen wird die Lösung grün. Der grüne Körper löst sich in Benzol und wid aus dieser Lösung durch Ligroin gefällt. Beim Erhitzen mit starker Salzsäure wird Benzoesaure gebildet. Es gelang jedoch nicht, die Zusammensetzung der grünen Substanz festzustellen. Achnich waren die Resultate bei den krystallisirten Verbindungen mit Pyridin und Chinolin. Concentrirte Schwefelsäure liefert mit Kaliumchlorochromat Chromoxychlorid. Versuche, das Anhydrad der Chlorchromsaure darzustellen nach der Gleichung: tro, + CrO, Cl, - Cr, O, Cl, führten zu einem rothgelben Korper, der sich mit organischen Substanzen explosionsartig umsetzte Mr.

S. Lowenthal. Zur Kenntnifs der chlor- und amidochromsauren Salze 1). - Durch Einwirkung von Chromacichlorid auf Salmiak erhielt Verfasser eine leuchtend rothe Verbundung, die gut krystallisirt und sich in Wasser mit eigenthümlichem knistern löst. Sie ist identisch mit dem chlorchromsauren Ammonium von Peligot. Chromacichlorid wirkt auf Lithiumchromat in wasseriger Losung unter Bildung von chlorchromsaurem Lithium ein. Die Krystallisation geschieht in essigsaurer Lösung unter Eiskühlung. Das gelbrothe blätterige Salz krystallisirt monosymmetrisch (a:b:e — 1,1589:1:?, $\beta = 64^{\circ}50'$). Chlorchromsaures Magnesium wurde erhalten, als eine concentrirte Magnesiumchloridlösung mit dem Acichlorid in einer Kältemischung zusammengebracht wurde. Man erhält es auch, wenn gesättigte Magnesiumchloridlösung mit fester Chromsaure und etwas Eisessig in der Kälte versetzt wurde. Das rothe bis rothbraune Salz enthält 5 Mol. ILO und krystallisirt nicht besonders. Das Zinkehlorochromat ist gelbroth, mikrokrystallin, sehr hygroskopisch und zersetzt sich sehr leicht. Die Chlorochromate des Strontiums und Baryums konnten nicht erhalten werden. Aus diesen Chlorochtematen glaubt Verfasser durch Behandlung mit Ammoniak die entsprechenden Amidochromate erhalten zu haben und beschreibt

¹ Zeitschr. anorg. Chem. B, 355 -368.

ein Kalium-, Lithium- und Magnesiumamidochromat. Bezüglich dieser letztgenannten Verbindungen muß jedoch auf die folgende Kritik von Wyrouboff hingewiesen werden. Mr.

G. Wyrouboff. Einige Bemerkungen über Amidochromate 1). - Heintze 2) hat ein Amidochromat, CrO, (NH2)K, beschrieben, das er aus Kaliumchlorochromat durch Einwirkung von Ammoniak erhalten haben wollte, daneben entstand in geringer Menge em unlöslicher Körper, den Heintze als Cr.O.NH, ausah. Verfasser weist nach, daß das Amidochromat fast reines Kaliumbichromat ist und dass das Nitrobichromat von Darmstädter nichts weiter als das Tetrachromat des Kahums ist. Ebenso beruhen die Augaben von Lowenthal 3), der Ammoniumamidochromat und Lithiumamidochromat erhalten haben wollte, auf schweren Irrthumern. Die Analysen und die Krystallform des Ammoniumamidochromats stimmen genau mit den Zahlen für das Ammonnumbiehromat überein. Das angebliche Lithiumsalz der Amidochromsäure ist mehts anderes als K.Cr.O. Die Entstehung des Kaliumsalzes schreibt Verfasser dem Kaliumgehalt der Handelslithiumpräparate zu. Jener unlösliche Körper erwies sich als 3 CrO₂ 4 Cr₂O₃ + aq. Er löst sich nicht in Wasser, wohl aber in Bichromatlösung auf and ertheilt dieser eine eigenthümliche granatrothe Farbung, die Heintze veranlasste, eine neue Verbindung anzunehmen. Mr.

Maurice Blondel. Ucber einige Phosphochromate .). --Die Phosphorsaure bildet mit der Chromsaure verschiedene complexe Sauren, von denen Verfasser die Kaliumsalze P.O., S CrO. .3K2O und PaOs 4 CrOs. 2KaO. H2O dargestellt hat. Das erste dieser Salze krystallisirt in Prismen, das zweite in Nadeln. Behandelt man die kurzen Prismen mit Wasser oder gesattigter Kaliumbichromatlosung, so verwandeln sie sich vor ihrer vollkommenen Lösung zanachst in Nadeln. Aus ein und derselben Lösung krystallisirt zunächst das chromsäurereichere, dann, wenn namlich die Losung au Chromsäure arm geworden ist, das zweite Salz aus. Nimmt man eine Losung, welche auf 1 Acq. Phosphorsäure und 2 Aeq. Chromsäure 3 Aeq. Natriumcarbonat enthalt, so fällt augenblicklich das zweite Salz aus. Saet man jedoch vor dem Zusatz des Alkalis Krystalle des Salzes P₀0, 8 CrO₅ 3 H₅0 Pin, so erhalt man dieses Salz, das jedoch dann bald in das chromsäurearmere Salz übergeht. Achüliche complexe Säuren bilden auch die Schwefelsäure und die Molybdansäure.

⁴⁾ Bull. soc. chim. 11, 845 853. — *) J. pr. Chem. (2) 4, 58 and 211. — *) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 355, 1894. — *) Compt. rend. 118, 195.

1 Proc. Mo macht es rothbrüchig. Eine Theilen Eisen und Molvbdan schmilzt Zur Darstellung seiner Legirungen mit dem Genossen in einem Fletchern, bis die Schmelze vollkommen Regulas die freien Metalle und tzogen, wohei auf 1 Mol. Mo ¹zsäure löst aus den gegen trächtliche Menge Eisen gelang jedoch nicht. in der ganzen Be geht aus den h die Menge Gegenwart von den gebundenen Der Phosphoramt Die Wolframlegirungen erhältnifs in dem stabilen ... angewandten Atomverhältnifs a lässt sich die Trennungsmethode aden, so daß über das Atomverhältisen im stabilen Rückstande nichts bec fafst die Legirungen auf als Lisungen. mes l'eberschusses des einen Metalles wirkt Ingsmittel für die durch die Valenz und Affinität Phindungen der Metalle. Die Homogenität dieser aber auf beim Uebergang in den festen Zustand. der Fall eintreten, daß eine der Kryohydratbildung Phojdung von complexen Molekülen erfolgt, oder dafs Lösung bestimmte Verbindungen analog den Salzen. isolirt werden konnen, ausscheiden. Vielleicht entt unstabilen Verbindungen den Krychydraten. Für von bestimmten Verbindungen spricht auch die be-Intraction bei den Legirungen. mith und G. W. Sargent. Leber die Einwirkungen proentachlorid auf Molybdänsäure 1). - Schriff hat ing von Phosphorpentachlorid auf Wolframsaure untererhielt Oxychloride. Teclu kounte auf abnlichem das Hexachlorid des Wolframs darstellen. Versuche chenso Molybdanhevachlorid darzustellen, waren er-

Wolfram, Molybdiin, Uran.

Henri Moissan. Darstellung von schwer schmelzbaren Metallen: Wolfram, Molybdan und Vanadin im elektrischen Ofen 14 - Verfasser benutzt den elektrischen Ofen, um aus einem tomisch von Wolframsaure und Kohle unter Wirkung eines Stromes von 350 Amp. und 70 Volt Wolframmetall zu erhalten. Wolert man mit einem großen l'eberschuß des Oxyds arbeitet, erhait man sofort reines Metall, aber es ist trotzdem vorzuziehen, zunachst carbidhaltiges Material darzustellen, da dieses leichtet schmilzt und leicht durch Umschmelzen in Gegenwart von Oxid geremigt werden kann. Das sehr harte, glänzende Metall hat die Dichte 18,7. Die carbidhaltigen Proben enthalten 0,64 br 6,33 Proc. C, zeigen glanzenden Bruch und sind an der Luft beständig. Arbeitet man bei Gegenwart von überschüssiger Kohland einem Strome von 1000 Amp, und 70 Volt, so lost das Metall weit mehr Kohlenstoff, bis 18 Proc., auf. - Wird aus Ammoniummolybdat bereitetes Molybdanoxyd mit Zuckerkohle im Ofen einen. Strome von 350 Amp. und 70 Volt ausgesetzt, so erhält man ein sehr hartes Molybdäncarbid von glanzendem Bruch, das Glas und Stahl ritzt und luftbeständig ist. Die Dichte beträgt S.G. Es enthalt etwa 10 Proc. C. - Vanadiumoxyd, aus Ammoniummetsvanadat dargestellt, wird, mit Zuckerkohle gemengt, im elektrischen Lichtbogen unter gleichen Stromverhältnissen schwieriger als die vorigen reducirt. Dagegen wird die vollkommene Reduction mit einem Strome von 1200 Amp, und 80 bis 90 Volt erreicht. Das entstandene Carbid enthält 17 bis 25 Proc. C und besitzt die Dichte 5,3. Bemerkenswerth ist, daß bei Temperatursteigerung auch der Kohlenstoffgehalt der Carbide wächst. Mr.

J. S. de Benneville. Molybdän- Wolfram- und Chromeisenlegirungen als Lösungen?). — Verfasser untersuchte die Legirungen besonders in Rücksicht auf die Einwirkung von Solventieu.
Die freien Metalle — mit Ausnahme von Chrom — lösen sich
sämmtlich in Silbernitratlosung unter Abscheidung von metallischem Silber. Ebenso werden durch dieses Mittel die unstabilen
Legirungen entfernt, so daß der Rückstand der beständigen Legirungen dann weiter verarbeitet werden kann. — Mit Molybdän
sind bereits eine Reihe von Legirungen bekannt, die sammtlich
einen niedrigeren Schmelzpunkt besitzen als das Metall selbst.
Schon em Zusatz von 2 Proc. Molybdän macht das Eisen hart und

⁴⁾ Bull. soc. chim. 11, 857-859. - 4) Amer. Chem. Soc. J. 16, 735 -757.

brüchig. Ein Zusatz von 1 Proc. Mo macht es rothbrüchig. Eine Mischung von gleichen Theilen Eisen und Molybdan schmilzt schon vor dem Lothrohr. Zur Darstellung seiner Legirungen schmilzt Verfasser Gufseisen mit dem Genossen in einem Fletcher-Ofen bei Weifsgluth zusammen, bis die Schmelze vollkommen flüssig ist. Darauf werden dem Regulus die freien Metalle und die lose verbundenen Legirungen eutzogen, wobei auf 1 Mol. Mo 6 Mol. Ag ausgeschieden werden. Salzsiure löst aus den gegen Silbernstrat beständigen Legirungen eine beträchtliche Menge Eisen heraus, eine Fractionirung des Rückstandes gelang jedoch nicht. Das Atomverhaltnifs von Eisen und Molybdan in der gauzen Legirung schwankte zwischen 3,5:1 bis 14:1. Es geht aus den Daten bervor, dass mit steigendem Eisengehalte auch die Menge des Eisens im unlöslichen Rückstande steigt. Die Gegenwart von Molybdän vermindert den Siliciumgehalt und den gebundenen Kohlenstoff, wahrend der graphitische zunumnt. Der Phosphorgehalt wird dagegen nicht verändert. Die Wolframlegirungen sund viel heterogener und das Atomverhaltnifs in dem stabilen Rückstand ist unabhängig von dem augewandten Atomverhältnifs der Componenten. Beim Chrom lasst sich die Trennungsmethode mit Silbernitrat nicht anwenden, so dass über das Atomverhältnifs von Chrom und Eisen im stabilen Rückstande nichts bekannt ist. Verfasser fafst die Legirungen auf als Lösungen. Bei Gegenwart eines Leberschusses des einen Metalles wirkt dieses als Losungsmittel für die durch die Valenz und Affinität möglichen Verbindungen der Metalle. Die Homogenität dieser Losung hort aber auf beim Uebergang in den festen Zustand. Es kann dann der Fall eintreten, daß eine der Krychydratbildung analoge Ausscheidung von complexen Molekülen erfolgt, oder dafs sich aus der Lösung bestimmte Verbindungen analog den Salzen. wie sie auch isolirt werden können, ausscheiden. Vielleicht entsprechen die unstabilen Verbindungen den Kryohydraten. Für die Bildung von bestimmten Verbindungen spricht auch die beobachtete Contraction bei den Legirungen.

E. F. Smith und G. W. Sargent. Ueber die Einwirkungen von Phosphorpentachlorid auf Molybdansaure 1). — Schiff hat die Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Wolframsaure untersucht und erhielt Oxychloride. Teetu konnte auf ähnlichem Wege dann das Hexachlorid des Wolframs darstellen. Versuche von Piutti, ebenso Molybdanhexachlorid darzustellen, waren er-

¹⁾ Zeitschr. an erg. Chem. 6, 354-385; Amer. Chem. Soc. J. 16, 425-427.

gebnifslos, indem Piutti nur grünliche Krystalle der Formel MoCl₅ POCl₃ erhielt. Verfasser haben ebenfalls Molybdänsium mit überschüssigem Phosphorpentachlorid im Rohr auf 175° erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde durch die Röhre ein Chlorstrom¹) geleitet und erwärmt. Zunächst geht Phosphoroxychlorid über, dann grünlich schwarze Krystalle. Diese sind leicht zersetzlich und entsprechen der Formel MoCl₅, P₂Cl₅.

Hugo Schiff. Phosphorpentachlorid und Wolframtrioxyd?.

— Verfasser bemerkt zu der vorstehenden Abhandlung, daß de abweichenden Resultate von Techniediglich auf einer veranderten Versuchsanordnung bernhen. Schiff arbeitete in offenen Gefalsen bei gelinder Wärme, Technierhitzte dagegen in geschlossenen Röhren.

Mr.

E. F. Smith and H. C. Burr. Ein Versuch zur Darstellung von Molybdanhexachlorid 1). - Wie aus den vorhergebenden Referaten ersichtlich ist, erhält man bei Behandlung von Molybdantrioxyd mit Phosphorpentachlorid entweder das Oxychlorid Moth -POCL oder MoCl, PCl. Es schien immerhin möglich, von theilweise bereits halogenisirten Molybdanverbindungen aus zu dem Hexachlorid gelangen zu können. Zu dem Zwecke wurde Molybdänylchlorid, Mo O, Cl, mit Phosphorpentachlorid in einer Unbratmosphäre im geschlossenen Rohre auf 1700 erhitzt. Nach dem Abkühlen enthielt die Röhre grünschwarze Krystalle, die von auhaftendem Phosphoroxychlorid durch Destillation im Chlorstron befreit wurden und mehr auf das l'entachlorid als auf das Hexachlorid stimmende Analysenwerthe gaben. Mit Silicumtetrachlorid wurde ebenfalls eine krystalline Masse erhalten, die sich im Kohlensäurestrom unter Zurücklassung weißer Kieselsaure destillten. liefs, die vorhergehenden braunen Dampfe destillirten sich lei h! und gaben Werthe, die zwischen den für das Tetra- und Pentachlorid berechneten lagen. Beim Erhitzen von mit Zuckerkolite gemischtem, fein vertheiltem Molybdan mit Chlor wurde da-Pentachlorid erhalten. Dagegen reducirt Molybdau Ferrichtoridlosung und muss in dieser Lösung, sei es für sich oder als Doppelverbindung, sechswerthig auttreten, was aus der Menge des reducirten Eisens hervorgeht.

Edgar Smith und O. L. Shinn. Ueber die Einwirkung von Molyhdändioxyd auf Silbersalze (). - Während schon bekannt

Piutti arbeitete im Kohlenswurgstrone. — 7 Zeitschr. anorg. Chem
 90. J. Amer. Chem. Soc. J. 16, 577 575. — 7 Zeitschr. anorg. Chem.
 47—49, Amer. Chem. Soc. J. 16, 569.

war, daß metallisches Molybdän Silber aus seinen Lösungen niederzuschlagen vermag, war dies beim Molybdändioxyd noch nicht beobachtet worden. Es scheint, als ob 1 Mol. Molybdändioxyd 2 At. Silber in Freiheit setzen kann. Achnlich wie Molybdanoxyd verhalten sich Wolframdioxyd, das außerdem Kupferund Quecksilberdioxydsalze zu reduciren vermag, und Urandioxyd. Achnlich zerfällt auch das schwefligsaure Silber in gelinder Wärme unter Abscheidung von metallischem Silber.

Matteo Spica. Analyse eines Molybdänminerals und über die Existenz emes Ferrotetramolybdats 1). - Verfasser hat em in den reichen Erzlagerstätten von Stilo in Calabrien vorkommendes Mineral einer genauen chemischen Untersuchung unterworfen. Der weiß gefürbte Theil der Gangart, sowie eine rothe Partie bestanden fast ganz aus Kieselsäure. Die rothe Färbung wurde durch wenig Eisen veranlafst. Eingesprengt in diese Massen konnten eine braune, metallische Masse als Molybdanbisulfid, MoS, sowie ferner krystallisirter Pyrit nachgewiesen werden. Neben dem Pyrit kommt etwas Chalkopyrit vor. Ein grünliches Mineral der Stufe erwies sich als Biotit. In Form einer gelblichen, amorphen, ziemlich weichen Kruste, die in verdunnter Salzsiure wenig loslich war, dagegen leicht loslich in Salpetersäure, kam em uranhaltiges Mmeral vor, das nach der Analyse ein Trimolybdat des Urans darstellte. Aufserdem wurde noch ein fluorbaltiges, hauptsächlich Aluminium und Kalium eutbaltendes Silicat aufgefunden. Eine rothliche Substanz, die als Antlug auf der Gangart safs, enthielt hauptsächlich einen weißen, körnigen Körper, der der Formel Fe O. 4 MO, . 8 H, O entsprechend zusummengesetzt war.

A. Rosenheim. Veber schwefligmolybdänsaure Salze 2). — Verfasser ist in Wiederholung der Versuche von Péchard 3) zu ganz abweichenden Resultaten gelangt. Zur Darstellung von schwefligmolybdänsaurem Ammon leitet man in eine concentrirte Lösung von molybdansaurem Ammon schweflige Saure ein. Zunächst tritt Gelbfärbung ein, die dann allmählich in Blau übergeht. Wird keine SO₂ mehr absorbiet, so scheiden sich weiße, octaedrische Krystalle bezw. bei weiterem Concentriren feste Krystallkrusten aus, die in kaltem Wasser wenig, in warmem leicht löslich sind. Bei der Lösung in der Wärme wird ein Theil der schwefligen Säure abgespalten, daher muß man bei der Umschwefligen Saure ein Schwefligen Schwefligen Saure abgespalten, daher muß man bei der Umschwefligen Saure abgespalten, daher muß man bei der Umschwefligen Saure ein Schwefligen Saure ein

^{1) (*}azz. chim ital. 24, 1, 97-111, — *) Zeitschr, anorg. Chem. 7, 176-184. — *) Compt. rend. 116, 1441-1444; Ano. chim. phys. [6] 30, 395.

krystallisation schweflige Säure zusetzen. Während aber Pechard seinem Ammonsalze die Formel 4 (NH₄), 0.380, 10 MoO, +6H₄0 zuschreibt, konnte Verfasser nur ein Salz der Formel 3 (NII,),0 .280, 8 MoO, + 5 Hatten auch bei Variation der Bildungsbedingungen wurden Abweichungen von dieser Formel nicht beobachtet. In Anlehnung an die Anschauungen Friedheim's über die complexen Säuren drückt Verfasser die Bildung der Schwedigmolybdansaure in folgender Reactionsgleichung au- $2[5(NH_4)_3O.12M_0O_3] + 8SO_2 = 6[(NH_4)_3O.4M_0O_3] - 4[(NH_4)_3O.4M_0O_3]$ $.280_{3}[6](NH_{4})_{2}0.4 MoO_{3}] + 4[(NH_{4})_{2}.0.280_{2}] = 3.[3(NH_{4})_{2}0.280_{3}]$.8 MoO3. 2 SO2] - (MI4)20. 2 SO2. Zur Darstellung des Kahumsalzes wurde das Salz 5 K₂ O. 12 Mo O₃ + 7 H₂ O benutzt. Man erhalt dieses Kaliumsalz, wenn die Schmelze von 1 Mol. Mott und 1 Mol. K2CO3 in concentrirter Lösung mit Salpetersaur neutralisirt und die prismatischen Krystalle sofort, um Zersetzung mit Kaliumtrimolybdat zu verhüten, abgesaugt werden. Bein Emleiten von SO, in eine Suspension des Salzes in Wasser schieden sich gelbliche, prismatische, nicht umkrystallisirbare Krystalle aus, die der Formel 4 K, O. 4 SO, 9 Mo O₃ + 5 H, O entpraches, während Pechard für sein Salz die Zusammensetzung 4h 0 .3 SO2. 10 Mo O3 1 10 H2O angiebt. Als Ausgangsmaterial 201 Darstellung des Natriumsalzes diente das sehr beständige Sair 5 Na₂O 12 MoO₃ + 38 H₂O₂ das, dem Kaliumsalz analog dargestellt. in glanzenden, zolllangen Krystallen erhalten wurde. Beim Farleiten von SO, schied sich ein Salz der Formel 9 Na. O. 8 SO, 20 MoO₅ + 37 H₂O aus (Péchard 2 Na₂O . 3 SO₅ 10 MoO₅ + 16 H₂O₄ - Bei der Bildung dieser condensirten Säuren wird dem Molybdat in erster l'hase die Basis entzogen, es bildet sich Bisulfit, das sich mit dem sauren Molvhdat in wechselnden Mengen veremizt Von dieser Anschauung aus formuliren sich die Salze wie folgt

Animoniumsalz . (NH_a)₂O . 2 SO₂ . 2 [(NH_a)₂O . 4 MoO₃] + 5 H_aO Natriumsalz . . . 4 (Na₂O . 2 SO₂) . 5 (Na₂O 4 MoO₃) + 37 H_aO

Für das Kaliumsalz wird zunächst Bildung von Kaliumteimolybdat und Copdensirung mit einem hypothetischen Tetrasulfit angenommen: $(K_2O,4.SO_2)3(K_2O,3\,MoO_3) + 5\,H_2O$. Im L'ebrigen scheinen auch die Wolframate und sogar gewisse Vanadate sich mit SO_2 zu complexen Säuren von allerdings geringer Beständizkeit zu condensiren. Mr.

l go Alvisi. Ueber unorganische complexe Säuren. Vorläufige Mittheilung!). — Läfst man auf Phosphormolybdansaure

¹⁾ Accad. dei Lincei Rend. 3, 494-498; Gazz. chim. ital. 24, 1, 523.

(P₂O₂24.MoO₃.61 H₂O) oder sein Ammoniumsalz Fluorwasserstoff einwirken, so erhält man einen krystallinischen Niederschlag. Die kleinen quadratischen Krystalle sind farblos und entsprechen der Zusammensetzung MoO₃ Fl₂.NH₄Fl. Wirkt auf die octaedrische Phosphormolybdänsäure, die leicht durch Behandeln des gelben, phosphormolybdänsauren Ammoniums erhalten wird, wenn dieses Salz mit Konigswasser behandelt und dann aus Wasser umkrystallisirt wird, Kaliumthorid ein, so erhält man ebenfalls einen weißen, krystallinischen Niederschlag, der in seinem Aussehen den Borsäurekrystallen ähnlich ist und der Formel MoO₂ Fl₂.2 K Fl. H₂O entspricht. Es ist demnach die Reaction verlaufen: P₂O₅24MoO₃ 61 H₂O + 48 K H Fl₂ = 24 MoO₂ Fl₃.2 K Fl. H₂O + 2 H₃PO₄ + 58 aq. Mit Ammoniumfluorid entsteht ein weißes, wasserunlösliches Pulver, das der Formel MoO₃ 2. N H₄ Fl entspricht. In der Mutterlauge dagegen befindet sich das Salz MoO₂ Fl₂ 2 N H₄ Fl. Mr.

C. Friedheim. Beiträge zur Kenntnifs complexer Säuren. IX. Mittheilung. Teber Ammoniumverbindungen der sogenannten Phosphor- und Arsenmolybdänsäuren 1). - Lifst man 1 Mol. MoO₇ auf 1 Mol. Monokalium- oder Natriumarsenat emwirken, so entstehen schön krystallisirte Verbindungen vom Typus

Auch mit 1 Mol. Monoammoniumarsenat geht 1 Mol. MoO₃ glatt in Lösung; der beim Concentriren erhaltene weiße Körper hat die Zusammensetzung (NH₄)₂O. As₂O, 2 MoO₃ + 6 H₂O, entspricht also vollkommen dem obigen Typus. Entsprechenden Verlauf anmmt die Reaction, wenn man Arsensäure auf Ammoniummolybdat einwirken läfst. Daneben werden, wie auch bei der ersten Reaction, weiße Nebenproducte erhalten, deren Entstehung im Sinne folgender Gleichungen gedeutet wird:

$$0.A_8 \stackrel{O.H.}{O.H.} + \frac{HOM_0O_{\epsilon}ONH_{\epsilon}}{HOM_0O_{\epsilon}ONH_{\epsilon}} \sim 0.A_{SC} \stackrel{(O.M_0O_{\epsilon}O.N.H_{\epsilon})_{\epsilon}}{O.H.} + 2.H_{\epsilon}O$$

Bei Einwirkung von 2 Mol. MoO₃ auf 1 Mol. (NH₄)₂ HAsO₄ wurden Producte wechselnder Zusammensetzung erhalten. Dagegen entstand glatt aus 3 Mol. MoO₃ and 1 Mol. (NH₄)₂ AsO₄ die Verbindung O-As(OMoO₂ONH₄)₃ - 4 aq., die als mikrokrystallinisches Pulver erhalten wird. Bringt man Ammoniummolybdat mit Ammoniumarsenat im Verhaltnifs 1:7 zusammen, so scheidet

¹⁾ Zeitschr. anorg Chem. 6, 27-34.

sich ein Niederschlag aus, während im Filtrat das Salz O-As (O Mo O₂ O N H₄), vorhanden ist. Wendet man das Verhaltnis Mo O₃: As₂ O₄ — 14:1 au, so erhält man die Verbindung vo. Gibb's 1), der eine der beiden folgenden Formeln zukommt.

Die Entstehung der entsprechenden Phosphorsäureverbindung as je 1 Mol. Mo O_3 und Monoammoniumphosphat konnte wohl dargethan werden, aber das Salz konnte nicht ganz rein erhalte werden. Aus 2 Mol. Mo O_3 und 1 Mol. Monoammoniumphosphat wurde neben der bekannten Verbindung $5.(\mathrm{NH_4})_2O.2\,\mathrm{P_2O}.10\,\mathrm{MoO}_3$ $14\,\mathrm{ag}.$ (oder $7\,\mathrm{ag}.$) der Körper

erhalten. Bei Einwirkung von Ammoniummolybdat auf Ammoniumphosphat bildet sich nicht immer das Salz 3 (NH₄)₂, P₂0 5 MoO₃ 7 aq., sondern man erhält unter gewissen Bedingungs andere Substanzen, die aber Gemenge sein dürften. Me.

F. Kehrmann und E. Böhm. Zur Kenntnifs der complexen anorganischen Säuren. VI. Mittheilung 2). - Die normalen, gelb gefärhten Salze der Phosphorluteowolframsäure hefern durch Bhandlung mit schwachen Alkalien eine neue farblose Salzreile. 5 RO. P. O. 17 WO., indem unter Addition von 2 RO ein WO abgespalten wird. Zwischen beiden Salzreihen besteht deminde eine genetische Beziehung, die in folgender Gleichung zum Ausdruck kommt: 3 K₂O, P₂O₃ 18 WO, + 3 K₂O = 5 K₂O, P₃O 17 WO. + K, WO, Dagegen bedarf die Rückverwandlung der farbloset Salze der 17. Reihe in die Luteosalze durch Säuren noch der Ausklärung, da diese Rückverwandlung durch Zwischenproducte geht die noch nicht aufgeklärt sind. Zur Darstellung des Ammontaksalzes der 17. Reihe, 5 (NII,), O. P. O. 17 WO, - 16 H.O. wird de Verbindung 3 (NH₄)₂ OP₂O₆ 18 WO₃, 14 H₂O mit Ammoniakbicstbonat behandelt. Es entsteht ein in kaltem Wasser sehr schwer löslicher Niederschlag, der, wie zu erwarten, die gesammte Phosphorsaure des Luteosalzes enthilt. Im Filtrat wurde die aus obiger Gleichung berechnete Menge Wolframsäure gefunden. Zur Untersuchung der Säurespaltung des Ammonsalzes der 17. Reihe wurden 20 g des Salzes mit kalter, überschüssiger Salzsäure übergossen. Die farblose, klare Losung wurde beim Erhitzen gelb,

⁴) Amer. (hem. J. 3, 406. - ⁴) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 384-392.

wobei gleichzeitig ein weißer, pulveriger Niederschlag in geringer Menge ausfiel, der sich als das Ammonsalz der Duodeciphosphorwolframsaure, $3\,(\mathrm{NH_4})_2\,\mathrm{O}$, $\mathrm{P_2O_5}$, $24\,\mathrm{WO_3} \rightarrow \mathrm{aq}$, erwies. Der Haupttheil des in der gelben Lösung vorhandenen Luteosalzes wurde durch festen Salmiak, der Rest durch salzsaures Chinolin ausgeschieden. Im Filtrat hiervon ließen sich beträchtliche Mengen freier Phosphorsäure nachweisen. Es waren in einem Falle 4,06 Proc. Duodecisalz, 96,09 Proc. Luteosalz und 0,23 Proc. Phosphorsäure, in einem anderen Falle 3,94 Proc. Duodecisalz, 94,98 Proc. Luteosalz und 0,23 Proc. Phosphorsäure entstanden. Mr.

F. Kehrmann. Zur Kenntnifs der complexen anorganischen Säuren. VII. Abhandlung: Ueber Phosphorduodeeimolybdänsäure und Phosphorluteomolybdänsäure, nach Versuchen von E. Böhm 1.

— Die nunmehr hinreichend durchforschten Salzreihen der Phosphor- und Arsenmolybdän- und Wolframsäuren lassen sich nach Bildungsweise, Zusammensetzung und Verhalten gegenüber der spaltenden Wirkung von Säuren und Alkalien folgendermaßen gruppiren: Gruppe I. Gegen Mineralsäuren beständig, durch Alkalien leicht spaltbar. Die Molybdänverbindungen werden durch stark concentrirte überschüssige Mineralsäure zersetzt. Die freien Säuren sind großentheils existenzfähig und mehr oder wennger beständig. Die bisher bekannten sind sämmtlich dreibasisch:

Gruppe II. Werden durch Mineralsäuren sofort unter Bildung von Reihen der Gruppe I gespalten. Alkalien wirken ebenfalls spaltend, aber nicht so leicht wie auf Gruppe I. Die Verbindungen entsprechen sämmtlich einer mehr als dreibasischen, nicht in freiem Zustande erhältlichen Säure. Hierher gehören:

```
22. Reihe : 7 R<sub>4</sub>O · P<sub>4</sub>O<sub>5</sub> · 22 WO<sub>8</sub> 17. Reihe : 5 R<sub>2</sub>O · P<sub>4</sub>O<sub>5</sub> · 17 WO<sub>9</sub> 17. . 5 R<sub>2</sub>O · As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · 17 WO<sub>9</sub> 17. . 5 R<sub>2</sub>O · As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · 17 WO<sub>8</sub>
```

Es sind außer vorstehenden noch eine große Zahl von Verbindungen bekannt, welche noch nicht hinreichend studirt sind, um bestimmt sagen zu können, welche Gruppenmerkmale ihnen zukommen. Verfasser kann den von Friedheim entwickelten Ansichten über die Natur der complexen Säuren zum Theil nicht zustimmen.

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 406-426.

Phosphorduodecemolubdänsäure wurde aus dem Ammonsalz in unber beschriebener Weise erhalten und bildet prachtvolle centimeterdicke, orangegelbe Octaeder. Das entsprechende Baryumsal. 3 BaO. P.O. . 24 MoO., wurde aus einer concentrirten, klaren Lisung der Robsäure durch Vermischen mit überschüssiger, beis gesättigter Chlorbaryumlösung erhalten und krystallisirte sofort in citronengelben Octaedern, die unter Zusatz eines Troplens Salpetersäure zweimal aus heifsem Wasser umkrystallisirt werden. die Verbindung ist in kaltem Wasser ziemlich, in heißem sehr leicht löslich; die Krystalle sind wasserhaltig, verlieren aber beim Liegen an der Luft schnell Wasser und werden undurchsichtig. Die Reactionen der Phosphorduodecimolybdansaure sind in der Abhandlung tabellarisch zusammengestellt; sie stimmen vollkommen mit denen der entsprechenden Wolframverbindungen überein. Die Constitutionsanalogie beider Verbindungen scheint damit sicher bewiesen. - Aus der Mutterlauge von dem Barrumsalz erhält man beim Versetzen mit verdünnter Schwefelsaure. Filtriren von ausgeschiedenem Barvumsulfat und Sättigen mit festem, gepulvertem Salmiak das Ammoniumsula der Phosphorluteomolybdánsáure, 3 (NII₄)₂0, P_2O_3 , 18 MoO₅ + 14 H₄O₅ als orangegelben, krystallinischen Niederschlag, welcher nach Auswaschen mit eiskaltem Wasser, Lösen in wenig lauwarmem Wasser und Krystallisation im Vacuum über Schweb Isaure dicke, orangerothe, prismatische Krystalle lieferte. Die wässerige Losung dieses Salzes trübt sich beim Erwärmen unter Ausscheidung des Sounenschein'schen Salzes. Beständiger als das Ammoniumsalz ist das Kaliumsalz, 3 K₂O , P₂O₅ , 18 MoO₅ + 14 H₂O₅ welches leicht durch Umsetzung des Ammoniumsalzes mit Kaliumchlorid entsteht und nach I mkrystallisiren aus ca. 80° heifser Lösung gut ausgebildete, orangerothe, kurz prismatische Krystalle bildet, die in kaltem Wasser schwer, in heißem sehr leicht loslich sind. Die Krystalle zeigen in auffallender Weise den Habitus der entsprechenden Wolframverbindung. — Es wurde ferner beobachtet, dass eine etwas freie Phosphorsäure enthaltende Lösung von Duodeersaure beim Stehen allmählich in die Luteosaure umgewandelt wird; eine solche Lisung von 200g Duodecisaure in ganz wenig Wasser. welche nach Zusatz der annähernd berechneten Menge syrupdicker Phosphorsiare in einigen Wochen sich selbst überlassen war, heferte durch Aussalzen mit Kaliumchlorid eine nahezu quantitative Ausbeute des neuen Kaliumsalzes. Die Saure 3 H.O. .P.O. 18 MoOs + ag. kann man in der Weise erhalten, das man eine warm gesättigte Lösung des Kaliumsalzes in wenig

Wasser mit dem fünffachen Volumen starken Alkohols vermischt. dem man vorher die zur Bindung des Kaliums eben ausreichende Menge Schwefelsäure zugefügt hat; zu der Mischung fügt man das gleiche Volumen Aether, läfst in einer Kältemischung stehen, filtrirt von ausgeschiedenem Kaliumsulfat und lässt zuletzt über Schwefelsäure verdunsten. - Lange, durchsichtige, sehr leicht lösliche, orangerothe Prismen, welche an der Luft Feuchtigkeit anzichen, über Schwefelsäure aber verwittern. Die Saure läfst sich auch aus dem gelben Molybdänsäurehydrat und Phosphorsäure erhalten, indem man das gelbe Hydrat (einige Gramm) mit I eem syrupdicker Phosphorsäure und 50 eem Wasser zum Sieden erhitzt, wohei zuerst die Duodecisäure auskrystallisirt; diese verthis sigt sich wieder beim Stehen in mehreren Wochen und bildet dann eine Lösung der Luteosaure. - Wendet man statt Phosphorsäure Arsensäure an, so erhält man sogleich Luteosäure (18-Arsenmolybdänsaure), welche von Pufahl früher beschrieben worden ist, indem die wahrscheinlich zuerst gebildete Arsenduodecimolybdansäure sich unvergleichlich rascher als die Phosphorverbindung in die Luteosäure umwandelt. - Das normale Ammonrum- und Kaliumsalz der Arsenluteomolybdänsäure, welche 12 H. O enthalten, wurden dargestellt; sie sind den entsprechenden Phosphorluteowolfram- und Phosphorluteomolybdänverbindungen ganz analog zusammengesetzt, jedoch sehr zersetzlich und nicht leicht in reinem Zustande zu erhalten. Die Reactionen der Pufahlschen Säure sind am Schluss der Abhandlung tabellarisch zusammengestellt. Das Kuliumsalz der Phosphorluteomolybdänsäure scheidet in concentrirter wässeriger Lösung, mit einer verdünnten Lösung von Kaliumbicarbonat versetzt, die sehr unbeständige Verbindung 5 K, O. P, O₅, 17 MoO₅ in hell citronengelben, schuppigen Krystallen aus, auch das Ammoniumsalz wird durch Bicarbonat zersetzt. Cr.

Carl Friedheim. Beiträge zur Kenntnifs der complexen Säuren. VIII. Mittheilung. Die Wolframvanadate 1). — Läfst man normales Natriumvanadat auf Natriumparawolframat einwirken, so wird dem Vanadat Basis entzogen, die sich dem Wolframat anlagert, und zwar im Sinne folgender Gleichung: $5 \text{ Na}_2 \text{ O}$. 12 WO_3 . 28 aq. $+ 7 \text{ Na}_2 \text{ O}$. $V_2 \text{ O}_3 - 6 \text{ Na}_2 \text{ O}$. $12 \text{ WO}_3 + 2 (2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O} \text{ O} \text{ O})$. $2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O} \text{ O} \text{ O}$. $2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O} \text{ O}$. $2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O} \text{ O}$. $2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O}$. $2 \text{ Na}_2 \text{ O} \text{ O}$. Bringt man die Verbindungen in obigem Verhältnifs zu einander, so entsteht eine besonders in der Hitze stark rothgelb gefärbte

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 6, 11-26. Jahresber. 1 Chem. u. s. w. für 1894.

Lösung, die bei fractionirter Krystallisation rothgelbe, rhomboedrische, bis zu 1 cm lange Krystalle des Natriumdruedframscsquivanudats ausscheidet. Der Körper enthält 38 Mol. H.O und ist identisch mit dem früher aus Metavanadat und Parawolframat erhaltenen Producte. Es enthalt bei 1200 noch 4 H₂O und lost sich hei 13,8° in der 1,25 fachen Menge Wasser. KCl fällt die Lösung nicht, BaCl, und AgNO, dagegen sofort, CuCl, langsam Bei Zusatz von Alkali verschwindet die gelbe Farbe. Das zweite weiße Product bildet perlmutterglanzende Krystallschuppen und geht schwach gelb gefärbt in Losung. Die Zusammensetzung entspricht der Formel 7. Na₂O 12 WO₃V₂O₅ + 29 H₂O. Bei einmaligem Umkrystallisiren hatten die Krystalle die Zusammensetzung 8 Nag () 14 WO, V, O, + 66 oder 60 H, O. Aus der Mutterlange wurde noch normales Vanadat in Form des schwer löslichen Kaliumvanadats isolirt. Aus der Lösung des Natriumdiwolframsesquivanadats fällt BaCl, einen gelben Körper, desset Natur nicht ganz aufgeklärt ist, aber ein Gemenge von 2 BattWit und 3 BaO, V, O, zu sein scheint. Die überstebende Lösung gieht beim Concentriren gelbrothe, rhombische Krystalle des parwolframtriyanadinsauren Baryums: 5 (BaO, 12 WO_c) -- (BaO3 V.O_c) .34 H.O. Der mit Silbernitrat sich ausscheidende voluminese gelbe Niederschlag ist ein Gemenge von normalem Wolframat mit normalem und saurem Vanadat. Aus der Losung scheiden sich prachtvoll glänzende Krystalle des parawolframtrivanadiasauren Silbers aus. Verfasser denkt sich die dabei vor sich gehende Reaction so, dass Basisentziehung stattfindet und das Diwolframat in das saurcre Parawolframat und das Sesquivanadat in Trivanadat übergeht, die sich dann vereinigen. Das entzegene Alkali fällt einen Theil der Reactionsproducte als normale Wolframate und Vanadate aus. Der mit Cu Cl, ausfallende Niederschlag zeigt die Zusammensetzung 2 CuO, 2 WO, V₂O₅, 12 H₂O. Das Einwirkungsproduct von KCl scheidet sich beim Einengen als prachtvoll krystallinisches, rothgelbes Salz aus und entspricht der Formel 5 (5 Na₂O , 6 WO₃ , 3 V₁O , 24 H₂O) + 5 K₁O , 6 WO 3 V₂O + 24 H₂O. Es liegt hier eine isomorphe Mischang des Natrium- und des Kaliumsalzes vor. Aus der Mutterlauge wurden noch hellere Laugen isolirt, die aus 1 Mol. Natronsalz und 4 Mol. Kalisalz bestanden. Reines Kalisalz herzustellen, gelang meht. Die Reaction von Kaliumparawolframat und Kaliumvanadat ist dadurch erschwert, daß ersteres Salz sehr sehwer loslich ist. Es gelang nicht, bestimmte analysenreine Producte zu isohren, doch scheint dieselbe Reaction verlaufen zu sein, da durch Natriumchlorid die rhomboödrischen Krystalle der isomorphen Mischung, wie vorhin bei Einwirkung von KCl, erhalten wurden. Wirken die Ammoniaksalze auf einander, so entweicht Ammoniak, und die Reaction verläuft unter Bildung von parawolframtrivanadinsaurem Ammonium. Bei möglichst niederer Temperatur scheidet sich zunächst % fach saures Vanadat aus. Mr.

R. H. Bradbury. Ueber die Reaction zwischen Molybdänsäure und einfach und zweifach chromsaurem Kalium 1). -Kaliumbichromat kann aufgefasst werden als ein Doppelmolekül von 1 Mol. neutralem Chromat mit 1 Mol. Saureanhydrid, der Formel K, CrO, CrO, entsprechend. Bei der Aehnlichkeit von Molybdän und Chrom schien eine Ersetzung des Anhydridrestes durch MoO, möglich. Molybdänsäure löst sich in einer Lösung von neutralem, chromsaurem Kali schnell mit tief gelbrother Farbe auf. Beim Eindampfen der Lösung schied sich Molybdänsaure und ihr Kaliumsalz aus. Im Filtrat konnte Kaliumbichromat gefunden werden. Es hatte sich demnach die Reaction vollzogen: 2 k₂CrO₄ + MoO₅ = K₂Cr₂O₇ + K₂MoO₄. Doch geht die Reaction nur in beschränktem Masse vor sich. In der Kälte scheint Molybdänsäure auf Kaliumdichromat nicht einzuwirken. Schmilzt man ägnivalente Mengen der Componenten zusammen, so erhalt man eine schwärzlichbraune Substanz, die Sauerstoff entweichen läfst. Die Schmelze wurde zur Entfernung von unverändertem Kuliumbichromat mit heifsem Wasser gewaschen. Sie löst sich zum größten Theil in Salzsäure mit grüner Farbe. Der Rückstand war durch die gewöhnlichen Mittel nicht aufschliefsbar. Der in Lösung gegangene Körper erwies sich als ein basisches, molybdänsaures Chromoxydkali, K, O. Cr, O, . 3 MoO, Mr.

Henri Moissan. Darstellung von Uran bei hoher Temperatur?). - Um sonst schwer aus ihren Oxyden abzuscheidende Metalle zu erhalten, braucht man sie nur mit Kohle gemischt in den mit Magnesiumoxyd ausgefütterten elektrischen Ofen zu brungen. Sind die Metalle flüchtig, so werden die Metalldämpfe durch einen Wasserstoffstrom mitgenommen und in der Vorlage condensirt: ist das Metall, wie es beim Uran der Fall ist, nicht flüchtig, so sammelt es sich als Klumpen auf der Sohle des Ofens an. Zur Erlangung von Uran wird Uranylnitrat calcinirt und das röthliche Gemisch von Uransesquioxyd und dem grünen Oxyd UrO, mit Kohlenstaub gemischt und in einen Graphittiegel ge-

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 7, 43-46; Amer. Chem. Soc. J. 16, 565. - 7) Bull. soc. chim. 11, 11-13.

prefst. Man arbeitet dann mit einem Strome von 250 Amp. und 60 Volt, so daß die Reduction in einigen Minuten beendigt ist. Der Metallklumpen ist sehr hart und zeigt glänzenden Bruch. Schüttelt man Bruchstücke des Urans in einer Flasche, so beobachtet man Funkensprühen, das von dem Verbrennen kleiner Theilehen herrührt. Die so erhaltenen Uranproben sind jedoch nicht rein, sondern enthalten Kohle in wechselnden Mengen. Die Urancarbide zersetzen sich langsam mit Wasser und haben einer Schmelzpunkt, der den des Platins übersteigt.

Zink, Cadmium.

W. Stahl. Verarbeitung zinkhaltiger Kiesabbrände durch chlorirende Röstung 1). - Verfasser beschreibt Versuche, aus denen hervorgeht, daß es nicht gelingt, Kiesabbrände mit 7 bis 11 Proc. Zink nach Zusatz von Abfallsalz (Kochsalz) und Eisenkies durch einmalige chlorirende Rostung und nachfolgender Extraction der löslichen Verbindungen ohne beträchtlichen Säureaufwand auf zinkarme Rückstände zu verarbeiten. Während des Processes gebildetes Chlorzink umhüllt das noch vorhanden-Schwefelzink und schützt es vor weiterer Zersetzung. Beschickt man die getrockneten Extractionsrückstände mit entsprechenden Mengen Abfallsalz und Eisenkies und unterzieht sie einem nochmaligen Chlorirungsprocesse und pachfolgendem Extractionsverfahren, so geht der gröfste Theil des Zinks in lösliche Verbudungen über. Durch den Process werden zersetzbare Verbindunger der Alkalien sulfatisirt, Zink, Silber, Kupfer u. s. w. ihrer großeret. Menge nach und Mangan zum großen Theil chlorirt. Eisen wird bei den obwaltenden Ofentemperaturen nicht chlorirt und gelangt nur insoweit in die Laugen, als dasselbe durch die sauren Extractionslaugen gelöst und extrahirt wird. Eine Bildung von schwer zersetzbarem Zinkoxychlorid findet nur in minimalen Mengen statt. wenn die zum Chlorirungsprocesse erforderlichen Reagentien in eutsprechenden Mengen aufgewandt wurden; auch gelangt der größte Theil des Zinks vor dem Kupfer in Reaction, wenn neben einer größeren Zinkmenge Kupfersulfür in geringer Menge in den Geschicken enthalten ist. In Form von Chlorzink verdampftet 2 bis 3,5 Proc. Zink des angewandten Materials. Da nun aber mit den Chlorirungsöfen, behufs Condensation der sauren Rostgase, Condensationsthürme in Verbindung stehen, so ist ein er-

¹⁾ Berg- u. Huttenin, Zeitg. 53, 1-4.

heblicher Verlust an Zink ausgeschlossen, indem es mit den Röstgasen von dem sauren Wasser wieder in den Extractionsbetrieb geführt wird. Versetzt man die Extractionslaugen, die neben Zinksalzen beträchtliche Mengen von Alkalisulfat und Alkalichlorid sowie geringe Mengen von Salzen der alkalischen Erden, des Eisens, Mangans und Kupfers enthalten, mit Kalkmilch im Ueberschufs, so enthalten die Niederschläge zufolge der Mitausscheidung von Calciumsulfat nur 31 Proc. Wendet man Abfallsoda als Fällungsmittel an, so beträgt die Ausbeute das Doppelte. Da der Verarbeitung solcher zinkhaltiger Niederschläge durch den Reductionsprocefs viele Schwierigkeiten entgegensteben, so sind diese Niederschläge nach Ansicht des Verfassers am vortheilhaftesten auf Lithopone zu verarbeiten.

P. Cogswell Choate. Bereitung einer Zinklösung aus Zinkerz). — Die Zinkerze werden geröstet und mit verdunnter Schwefelsäure ausgelaugt. Aus der Sulfatlösung werden durch Verdunsten die Salze auskrystallisirt und die gowonnenen Krystalle so stark erhitzt, das diejenigen Metalle, welche flüchtiger sind als Zink, ausgetrieben, die weniger flüchtigen aber in solche Verbindungen übergeführt werden, die in Wasser unlöslich sind, worauf das unzersetzt gebliebene Zinksulfat mit Wasser ausgelaugt wird. Op.

G. Nahnsen. Vorbereitung zinkischen Rohmaterials zur Elektrolyse?). — Das zinkische Rohmaterial, welches neben Zink elektropositivere Bestandtheile, wie Calcium oder Magnesium, enthält, wird nach dem Rösten bei genügendem Sulfatgehalt (Zinksulfat, Magnesium- und Calciumsulfat und -oxyd) allein mit Wasser, sonst aber, mit freier Säure, Zink oder Eisenoxydulsalz versetzt, vor der mit dem Elektrolyten zu bewirkenden Langung ausgewaschen, wodurch lediglich die positiveren Bestandtheile entfernt werden.

H. Ries. Ueber künstliche Krystalle von Zinkoxyd³). — Verfasser untersuchte Krystalle von Zinkoxyd, welche Zinköfen von Jersey City, Newark und New Jersey entstammen. Gemessen wurden das Prisma 0 P und die Pyramiden ³/₁ P, ¹/₂ P und ¹/₂ P². Hemimorphie konnte nicht nachgewiesen werden. Die Krystalle waren bis 3 mm lang und 1,5 mm dick.

Edmund Jensch. Die Verbindungsform des in abgerösteten Zinkblenden verbliebenen Schwefels!). — Ueber die Bindungsart des Schwefels in den Röstrückständen von eisenhaltigen Zinkblenden

¹⁾ D. R.-P. Nr. 77567. — 7) D. R.-P. Nr. 77127. — 2) Sill. Am. J. [3] 48, 258—257. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 50—52.

gehen die Ansichten weit aus einander, indem der eine die Verbindung mit Zn annimmt und daher ein selbst kostspieliges vollständiges Abrösten empfiehlt, oder der andere noch Schwefelgehalte von 2 bis 3 Proc. hingehen läfst, in dem er die Budung als FoS oder FeS, annummt. Verfasser hat die Abbrände der Zinkblende systematisch so untersucht, daß das vorhandene Sulfal von den anderen Bestandtheilen vollkommen getrennt warde. Zu dem Zwecke wurden die Proben, um Sulfite zu oxydiren, int wenigen Tropfen H,O, versetzt, die Sulfate durch Kochen mit schwach essigsaurem Ammoniumacetat, wodurch die Sultide in ht gelöst werden, in Lösung gebracht. In dem sulfatfreien Ruckstande wurden Blei- und Zinkoxyd, sowie Zinksilicat durch Kochen mit Natronlauge entfernt. Die letzten Reste von ZuO genen dann mit NH, in Lösung. In dem nun verbleibenden Rückstande wurde Schwefel und Zink bestimmt und gefunden, das nur : bis 1 12 des sulfidischen Schwefels an Zn gebunden ist. Es etscheint also in Bezug auf die Ausbeute nicht vortheilhaft, rolständig abzurösten, ob aber das Schwefeleisen, wie behaaptel ist, verschlackend wirkt und die Destillationsgefalse zerstort oder mechanisch Zink einhüllt, bleibt eine offene Frage.

P. Donnini, Colloidales Zinksulfid). — Ausgehend von der analytischen Erfahrung, daß das Fällen von Zink mit Schweld-wasserstoff insofern Schwierigkeiten begegnet, als beim Auswaschen das Zinksulfid durchs Filter geht und das Filtrat trübt, hat Verfasser das Verhalten und die Zusammensetzung des Mederschlages näher untersucht. Der Miederschlag ist der Formel Zusgemäß zusammengesetzt. Die Trübung beruht darauf, daß beim Auswaschen ein Theil des Zinksulfids colloidal in Lösung geht. Dies tritt erst dann ein, wenn sämmtliche anderen Salze ausgewaschen sind. Der Vorschlag von Fresenius, das Zinksulfid mit Chlorammon enthaltendem Wasser auszuwaschen, hat seine volle Berechtigung. Man kann auch durch Dialyse mit Pergamentpapier den Niederschlag zurückhalten, doch emphehlt sich für praktisch aualytische Zwecke die Methode von Fresenius. Met

R. De Muynck. Ucher die Brechungsexponenten von wässerigen Cadmiumsalzlösungen?). — Die Thatsache, daß Hittorf aus den Ucherführungszahlen von Jod- und Chlorcadmium nachweisen konnte, daß in den concentrirten wässerigen Losungen dieser Salze Doppel- und Tripelmoleküle bestehen, hat Verfasser veranlaßt, die Brechungsexponenten mehrerer Cadmiumsalzlosungen

⁹ Gazz, chim ital. 24, 1, 219-222. - 9 Ann. Phys. 53, 559-563.

zu bestimmen, in der Hoffnung, aus den optischen Eigenschaften dieser Losungen den Einflufs ihres Molekularzustandes nachweisen zu können. Der Brechungsexponent wurde mit dem Refractometer von Pulfrich für die D-Linie bei 15°C. in verschiedenen Concentrationen folgender Losung bestimmt: Cd J₂, Cd Br₂, Cd (NO.), und Cd SO₄. Die Resultate sind in Tabellen und Curven niedergelegt, aus denen sich keine Anomalien nachweisen lassen. Die Refractionscurven verlaufen regelmäßig. Op.

Blei.

J. B. Hannay. Die Metallurgie des Bleies1). - Der Verfasser giebt eine erschöpfende Darstellung seiner Untersuchungen über die Processe, welche bei dem Schmelzen von Bleiglanz im Hochofen vor sich gehen. Die früher vermutheten niedrigen Schwefelverbindungen des Bleies sind Mischungen von Blei und Bleisulfid und können in diese Componenten durch wiederholtes Schmelzen und Krystallisation zerlegt werden. Die Reduction des Bleies findet micht nach den gewöhnlich angegebenen Gleichungen statt; es wurde gefunden, daß eine Mischung von Bleisulfid und Bleisulfat durch Erhitzen im geschlossenen Raume auf die Temperatur des Bleiofens gar nicht auf einander reagirten und bei hoherer Temperatur trat die Reaction nicht nach der Gleichung PbS - PbSO, = 2 Pb + 2 SO, ein, sondern verlief in folgender Weise: $2 \text{PbS} + 2 \text{PbSO}_s + Pb = 2 \text{PbO} + PbS_tO_t + 2 \text{SO}_t$ Die Verbindung PbS2O2 ist flüchtig. Durch eine Reihe von Versuchen gestützt, gieht Verfasser der Ansicht Ausdruck, daß beim Schmelzen von Bleiglanz im Hochofen die Reaction erfolge:

24 PbS + 220, = 17 Pb + 2 (PbS, PbO) = PbSO, + 2 PbS, O, + 17 SO, Schlacken Rauch

Durch Darstellung der flüchtigen Verbindung PbS_2O_2 in anderer Weise will der Verfasser eine neue Metallurgie des Bleies anbahnen; ein Ueberschufs von Luft soll durch und über geschmolzenen Bleiglanz geblasen und dadurch das als Zwischenproduct entstandene, flüchtige Oxysulfid weiter oxydirt werden: $2 PbS \pm 6 O = Pb + PbSO_4 --- SO_2$. Das hierbei gebildete Bleisulfat ist sehr rein und bildet eine schöne weiße Farbe. Cr.

Hannay. Neue flüchtige Bleisulfidverbindungen!). Die von Pattinson und Regnault bereits beobachtete Verflüchtigung

Chem. News 69, 195, Institute of Mining and Metallurgy 18 April 1894. — Dem. News 69, 270—272

von Bleisulfid sucht Verfasser dadurch zu erklären, das bei höherer Temperatur das Wasser sich mit dem PbS unter Bildung von flüchtigen Producten verbindet. Bei verschiedenen Temperaturen sollen die Verbindungen bestehen:

> 1. bei 750° . . . PbS + H₂O = PbOH₂S, 2. , 900 . . . 2PbO + 2PbS = 3Pb + PbS₂O₂. 3. , 1400 . . . PbS + H₂O = PbSH₂O.

Diese Verbindungen sind nur bei hoher Temperatur in Form farbloser Dämpfe beständig und zerfallen bei niederer in die Componenten. In der Discussion wird die Thatsache zugegeben dass gewisse Bleiverbindungen beim Erwärmen im Gasstrome flüchtig sind; es erscheint jedoch zweifelhaft, ob, wie Verlasser annimmt, definirte Verbindungen des Gases und des Bleisulficks bestehen.

J. B. Hannay. Einwirkung von Bleisulfid auf das Sulfat und Oxyd des Bleies¹). — Als Verfasser molekulare Mengen von sehr fein gemahlenem PbS und PbS O₄ bis zum ruhigem Schmelzen erwärmte, verlief die Reaction nach der Gleichung:

Wurde das Sulfid in kleinen Stücken angewandt, so verlief die Reaction:

$$12 \text{ PbS} + 12 \text{ PbSO}_{\bullet} = 14 \text{ Pb} + 2 \text{ PbS} + 4 \text{ PbO} + 2 \text{ PbSO}_{\bullet} + \text{ PbS} + 2 \text{ PbSO}_{\bullet} + 2 \text{ PbSO}_{$$

Ist Sulfid im Ueberschufs, so soll die Gleichung gelten:

Wird zu schmelzendem Sulfat festes Sulfid hinzugefügt, so findet die Reaction:

statt, wird umgekehrt Sulfat zu schmelzendem Sulfid gebracht, so gilt die Gleichung:

$$3 \text{ PbS} + 3 \text{ PbS} O_4 = 3 \text{ Pb} + 2 \text{ PbO} + \frac{\text{PbS}_4 O_7}{4 \text{ PbS}_4 O_7} + 4 \text{ SO}_7$$

Es ist nicht möglich, die Gleichung

$$12 \text{ Pb8} + 6 \text{ Pb80}_4 + 12 \text{ Pb0} = 30 \text{ Pb} + 18 \text{ SO}_9$$

^{&#}x27;) Chem. News 70, 43-45.

zu realisiren, es verläuft in diesem Falle der Procefs:

12 PbS + 6 PbSO₄ + 12 PbO = 16 Fb + PbS

+ 4 PbO + 4 (PbS PbO) + PbSO₄ + 12 SO₄

PbS und PbO wirken nicht auf einander unter Bildung von Blei, sondern bilden PbSPbO, den Hauptbestandtheil der Bleischlacken. Außer Hannay haben verschiedene andere Forscher die Frage nach der Existenz einer flüchtigen Verbindung PbS, O. geprüft. Roberts-Austen kommt auf Grund seiner Versuche zu dem Schlufs, daß die Existenz sehr unwahrscheinlich ist. PbS ver-Aüchtigt sich bei 1200° im Vacuum vollkommen. Bei 1350° war die Flüchtigkeit von PbS im SO₂-Strome genau so groß wie im Stickstoffstrome. Auch erlitt das mit PbS beladene Schwefeldioxyd durch die Gegenwart von PbS keine Contraction, was nicht zu Gunsten einer Verbindung PbS2O2 spricht. Auch nach dem Verfahren von Deville konnte keine Verbindung PbS, O. im abgekühlten Theile des Winkelrohres gefunden werden. Das Sublimat bestand lediglich aus PbS. Jerkin stellt unabhängig von dem Vorgenannten fest, daß PhS im Stickstoffstrome sogar noch leichter überging als im SO₂-Strome. Fernere Versuche ergaben, dass metallisches Blei unter Bildung von PbO und S das Schwefeldioxyd zu zerlegen vermag. Auch Armstrong halt die Bildung einer Verbindung von der Formel PbS, O, für nicht sehr wahrscheinlich, ist jedoch der Meinung, dass der schweftigen Säure eine besondere Rolle bei der Reaction zugeschrieben werden müsse. Hannay hebt im Schlußworte hervor, daß bei inniger Berührung von PbS und SO, von je 1 Mol. SO, 1 Mol. PbS fortgeführt werde, und dass diese Thatsache ihm die Existenz von PbS, O, wahrscheinlich gemacht habe.

F. M. Lyte. Darstellung von Chlor und raffinirtem Blei nebst Gewinnung des im Blei enthaltenen Silbers 1). — Man verwandelt Bleiglätte unter Umrühren mit Salzsäure in Bleichlorid. Das in der Glätte enthaltene Silber wird als Chlorsilber durch concentrirte Salzsäure oder Erdalkalichloride ausgezogen und durch Filtration der Lösung über schlammiges Blei metallisch niedergeschlagen. Auch durch Schmelzen von Bleichlorid mit metallischem Blei kann man das Silber aus ersterem in letzteres überführen und dann durch den Treibprocess gewinnen. Die Glätte erhält man durch Oxydation von Werkblei in einer basischen Bessemerbirne, wobei die Hauptmenge des Silbers sich in dem

¹⁾ Engl. Pat. Nr. 7264; Chem. Soc. Ind. J. 13, 644.

nicht oxydirten Reste des Bleies vorfindet. Das in die Glate übergegangene Silber wird, wie oben angegeben, gewonnen. Das Bleichlorid wird durch Umkrystallisation aus Wasser gereingt geschmolzen und elektrolysirt. Während der Elektrolyse kans kein Sauerstoff an das Blei treten, da die Luft über dem geschmolzenen Bleichlorid durch Chlor verdrängt wird.

Farnham Maxwell Lyte. Verfahren zur Gewinnung von reinem Blei, Sulfaten und Chlor 1). — Bleisulfat, welches als Augungsmaterial dient, wird durch eine kochende Losung von eventuell mit Magnesiumchlorid gemuschtem Alkalichlorid in Beichlorid umgesetzt, welches zum großten Theile durch Abkuhlung aus der Lauge ausgeschieden wird. Bei weiterer Abkühlung der Lauge scheidet sieh auch das bei der Umsetzung entstanden Alkalimagnesiumsulfat aus. War das Blei silberhaltig, so wird das Silber vorher durch Einführung von Zink gefällt. Der lest des Bleies kann durch nochmaliges Kochen mit Alkali- und Jodalkalichloriden und Abkühlen gewonnen werden. Das erhaltene Bleichlorid wird durch Elektrolyse in Blei und Chlor gespalten. Op.

- J. B. Senderens. Ueber eine eigenthümliche Metallaufällung²). Beim Einführen einer Bleibarre in eine neutste Lösung von Bleinitrat scheiden sich auf der Barre kleine Bleipartikeln aus. Verfasser zeigt, daß diese Erscheinung durch den verschiedenen physischen Zustand der oberflächlichen und maeren Schichten der Bleibarre erklärt werden kann, wobei die Barre als galvanische Kette wirkt.
- P. Phillips Bedson. Ueber die giftige Wirkung der Bleisalze³). Versuche wurden mit der Einwirkung von Magensalt auf Bleiweifs gemacht; die Resultate zeigen, daß sowohl natürlicher als kunstlicher Magensaft eine kennbare losende Wirkung auf Bleicarbonat besitzt, und daß dabei die Salzsäure wirksim ist. Auch Bleisulfat wird von 0,2 Proc. haltiger Salzsäure auggriffen und kann demnach nicht als ungiftig betrachtet werden. Er
- A. Bogorodski. Ucher das Doppelsalz von 3-Hydrat Jodlithium mit Jodblei4). — In eine auf 140 bis 1502 erwärmte Lösung von Jodhthium wird unter beständigem Umrahren Jodblei in kleinen Mengen eingetragen, bis sich goldgelbe Flocken auszuscheiden beginnen; man fugt tropfenweise Wasser hinzu, bis die dadurch bewirkte Fällung beim Umrühren nicht mehr verschwindet, und verjagt das überschüssige Wasser, bis die Lösung

¹⁾ D. R.-P. Nr 72804. 2) Bull, see chim [3] 11, 424 426. — 2) Chem. Sec. Ind. J. 13, 610. — 4) J. russ. phys.-chem. Ges. 26, 216

klar geworden ist. Aus dieser scheiden sich beim Stehen gelbe Nadeln mit sehr spitzen Enden aus; diese Krystalle werden bei einer Temperatur von über 72° abgeprefst, wobei etwa anwesende Krystalle von LiJ + 3 H₂O schmelzen. Die erhaltene Verbindung ist PhJ₂. LiJ + 5 H₂O; kleine Nadeln sind durchsichtig, große Krystalle trübe; beim Kochen mit viel Wasser tritt Zersetzung ein und nach dem Erkalten scheiden sich Krystalle von Jodhlei aus. — Die Verbindung PhJ₂. LiJ + 5 H₂O verliert bei 95° Wasser und giebt ein 4-Hydrat, wobei die Krystalle roth werden. Die letzten 4 Mol. Wasser gehen viel schwerer weg, erst nach längerem Trocknen bei 100°.

L. Kahlenberg und H. W. Hillyer. Löslichkeit von Metalloxyden in den normalen Kaliumsalzen von Weinsäure und anderen organischen Sauren 1). - Erhitzt man überschüssiges Bleioxyd mit neutralem Kaliumtartrat, so geht anfangs 1 Mol. Bleioxyd, bei fortgesetztem Kochen bis 11 Mol. auf 1 Mol. Kaliumtartrat in Lisung. Die stark alkalisch reagirende Lösung giebt beim Eindampfen und Ausziehen mit Alkohol freies Alkali an diesen ab. 1 Mol. Pb() spaltet, wie sich aus einer audimetrischen Bestimmung ergab, 1 Mol. KOH ab. Aus der heifsen, mit PbO gesättigten Lösung von Kahumtartrat setzt sich beim Erkalten ein Niederschlag von der Zusammensetzung (PhO), C, H, O, Ph ab. Leitet man in das Filtrat Schwefelwasserstoff oder Kohlensäure. so füllt das gesammte Bler aus und es hinterbleibt eine neutrale Losung von Kaliumtartrat. Die normalen Tartrate von Lithium. Natrium und Rubidium verhalten sich wie Kaliumtartrat gegen Bleioxyd. Von Thalliumtartrat und Brechweinstein wird Bleioxyd nicht augegriffen; es verseift jedoch äthylwemsaures Kali, indem das entstehende weiße Bleisalz erst mach Zusatz von 1 Mol. KOH in Losung geht. Wenn folgende Oxyde in festem wasserfreiem Zustande mit Kaliumtartrat gekocht werden, so gehen sie nicht in Losung: As, O3, Sb2O3, SnO2, Bi2O, HgO, Ag2O, Pb3O4, CuO. $\mathbf{F}e_2\mathbf{O}_3$, $\mathbf{Al}_2\mathbf{O}_1$, $\mathbf{Cr}_2\mathbf{O}_3$, $\mathbf{Mn}\mathbf{O}_2$, $\mathbf{Zn}\mathbf{O}_1$, $\mathbf{Mg}\mathbf{O}$, \mathbf{BeO}_2 , $\mathbf{Er}_2\mathbf{O}_3$, $\mathbf{Ce}_2\mathbf{O}_3$, $\mathbf{Di}_2\mathbf{O}_3$, TO₃. Die Kalnumsalze folgender Sauren nehmen kein Blei oder nur Spuren desselben auf: Bernstein-, Malon-, Aepfel-, Citronen-, Essig -, Propion -, Milch- und Glycerinsäure. Je I Mol. der neutraten Kaliumsalze von Schleim- und Zuckersäure nehmen 2 Mol. Bleioxyd auf. Aus der concentrirten Losung derselben scheiden sich dreibasische Salze der Formel C. H. O. Pb., aus. Kaliumsalze organischer Säuren können nach Ansicht des Ver-

¹⁾ Amer. Chem. J. 16, 91-108.

fassers nur dann mit Bleioxyd reagiren, wenn die Süure zweibasisch und zwei oder ein Vielfaches von zwei alkoholischen Hydroxylgruppen euthält.

W. Minor. Verfahren zur Herstellung von Bleisuperoxyd⁴L.

— Man trägt in geschmolzenes Natriumhydroxyd bei moglechst hoher Temperatur die erforderliche Menge Bleioxyd unter steugem Umrühren ein, und setzt darauf die zur Oxydation erforderliche Menge Natriumnitrat zu: PhO + 2 NaOH + NaNO₂ = Na₂PhO₁ + NaNO₂ + H₂O. Durch Auskochen mit Wasser wird Bleisuperoxyd ausgeschieden, welches nach Auswaschen mit Wasser und Trocknen nahezu chemisch rein ist.

Chemische Fabrik Bettenhausen, Marquart und Schulz Verfahren zur Darstellung der Alkalisalze der Orthobleisäure bezw. der Metableisäure 2). — Zur Herstellung der Salze der Orthobleisäure Metableisäure, H₄PbO₄ bezw. H₄PbO₅, erhitzt man 2 bezw. 1 Mol. Alkalicarbonat mit 1 Mol. Bleioxyd und leitet einen starken Luftstrom über das Gemisch. An Stelle des Bleioxydes lafst sich jede Bleiverbindung benutzen, die beim Glühen Bleioxyd liefert. Op.

R. Matthews. Herstellung von Bleiweiß³). — Die Ausführung des Verfahrens geschieht in der Weise, daß Bleioxyd, Bleiglätte, Bleigelb (Massicot) oder abgeröstetes Bleicarbonaterz in Wasser gemahlen wird, bis eine wässerige Emulsion (Bieroxydmilch) gebildet ist. Diese Emulsion wird mit Essigsaure und Glycerin behandelt und in die vom ungelösten Rückstand abgezogene Flüssigkeit so viel Kohlensäuregas geleitet, daß sich basisches Bleicarbonat bildet. Der Zusatz von Glycerin hat den Zweck, ein festes Absetzen des Bleiweißes bezw. des Bleioxydes zu verhindern und dem ersteren eine größere Deckkraft zu geben. Op

E. Walter. Darstellung von Bleiweiß 1). — Man erhutt bleicarbonathaltige Erze mit einer Lösung von Ammoniumacetat, condensirt das abdestillirende Ammoniumcarbonat und fallt mit demselben die aus den Erzen erhaltene filtrirte Lösung von Bleiacetat. Die neben Bleiweiß erhaltene Lösung von Ammoniumacetat wird wieder zur Aufschließung frischer Erze benutzt. Op

Kupfer.

Berthelot. Ueber einige sehr alte kupferne Gegenstande, welche aus Chaldia stammen 5). — Der Verfasser hat eine Kupfer-

¹) Chem. Centr. 65, II, 412; Chemikerzeit, 18, Rep. 189, — *) D. R.-P. Nr. 72619, — *) D. R.-P. Nr. 76199, — *) D. R.-P. Nr. 74179, — *) B.R. soc. chim. [3] 11, 859 - 861.

figur, welche wahrscheinlich aus dem 40. Jahrhundert vor Christi Geburt stammt, untersucht. Dieselbe ist mit einer dicken Patina bedeckt, und bis ins Innere hinein ist das Metall angegriffen. Die Analyse ergab die Werthe: 77,7 Proc. Cu; 3,9 Proc. H₂O; 6,1 Proc. O; 1,1 Proc. Cl; 3,9 Proc. Si; 3,7 Proc. verschiedene Carbonate. Die Figur, welche ursprünglich aus reinem Kupferbestand, hatte in Salzwasser gelegen, wodurch sich ein Kupferoxychlorür gebildet hatte. Dieses ließ an der Oberfläche grüne Efflorescenzen entstehen, welche sich an feuchter Luft vermehrten.

Line

Berthelot. Ueber einige neue kupferne Gegenstände, welche aus Altägypten stammen!). — Da sich Gegenstände aus reinem Kupfer und solche aus Bronze, auch wenn dieselbe reich an Zinn ist, beim Liegen in der Erde ganz gleichartig verhalten, so sind solche in Museen meist in dieselbe Kategorie eingereiht worden, obgleich dies, dem verschiedenen Alter der Gegenstände gemäß, falsch ist. Der Chemiker kann durch Analyse hier eine Entscheidung treffen. Der Verfasser hat nun zwei Gegenstände, ein Bruchstück einer Vase und einen Ring von gleichem Aussehen, analysirt und dieselben ganz verschieden zusammengesetzt gefunden. Die Vase bestand ursprünglich aus reinem Kupfer, welches sich mit der Zeit ähnlich wie die im vorhergehenden Referate beschriebene Figur verändert hatte, der Ring dagegen enthielt auf 76,7 Proc. Cu 8,2 Proc. Zinn und 5,7 Proc. Blei. Ltm.

Berthelot. Ueber die langsame Veränderung von kupfernen Gegenständen im Erdboden und in den Museen 2). - Der Verfasser hat die Patina, welche solche kupferne Gegenstände angesetzt haben, die lange Zeit in der Erde gelegen haben, untersucht und gefunden, daß dieselbe die Zusammensetzung: 3 CuO, CuCl, 4 H₂O besitzt. Entstanden denkt er sich diese Verbindung durch Einwirkung von Sauerstoff, Wasser, Chlornatrium und Kohlensäure auf das Metall: 1. 4Cu + 40 - 4CuO; 2. 4CuO + 2NaCl $+ CO_2 + 4H_1O = 3CuO$, CuCl₂, $4H_1O + Na_2CO_3$. Dafs nun aber der kupferne Gegenstand, auch wenn er aus der Erde entfernt ist, noch weiter oft bis ins Innere angegriffen wird, hat darin seinen Grund, dass Spuren von Chlornatrium in den Capillaren der l'atina geblieben sind, welche folgende Processe verursachen: 3 CuO, $\text{CuCl}_{2+} 4 \text{ H}_{2} \text{O} + 4 \text{ Cu} + 2 \text{ NaCl} = \text{Cu}_{2} \text{Cl}_{2}$ $2 \text{ NaCl} + 3 \text{ Cu}_2 \text{ O} + 4 \text{ H}_2 \text{ O}; \ 3 \text{ Cu}_2 \text{ Cl}_2 + 3 \text{ O} - 4 \text{ H}_2 \text{ O} = 3 \text{ Cu} \text{ O},$ $CuCl_{2}$, $4H_{2}O + 2CuCl_{2}$; $CuCl_{2} + 3Cu + 3O + 4H_{2}O = 3CuO$,

¹⁾ Bull. soc. chim. [3] 11, 861-863. - 1) Compt. rend. 118, 768-770.

CuCl₂, 4 H₂O. Es bildet sich also immer mehr von dem Ovechloride des Kupfers unter Mitwirkung des Sauerstoffs der Loft.

Edmund Jensch. Zur elektrolytischen Gewinnung von Kupfer nach dem Höpfner'schen Verfahren 1. - Nach dem Höpfner'schen Verfahren (vergleiche das vorherzehende Referat) wurde das Kunfer hauptsächlich aus kunferärmeren Kiesen, wie sie aus den Sulitiema-tiruhen in Nord-Norwegen gefunden werden. gewonnen. Dieses beruht daranf, daß die Krese, welche sehr fen gemablen worden sind, mit Kupferchlorid- und Chlorcalciumlosung ausgelangt werden und zwar am besten bei 90°. Es bildet sch hierbei Kupferchlorür, welches in der Chlorcalciumlösung gelet bleibt, und Schwefel; dabei muß aber ein großer Leberschnis von Kupferchlorid angewendet werden, weil auch ein Theil der vorhandenen Eisensulfidverbindungen mit in Lösung geht. Die Lösung wird dann durch Filterpressen von der Gangart und den Schwefel getrennt, und unter Anwendung einer Pergamentmembra mit einem dunnen Kupferblech als Kathode und parafmuten Kohlenstäben als Anode elektrolysirt. Leider ist das Verfahre an Nebenumständen, wie Undichtwerden der angewendeten Holbottiche. Unbrauchbarwerden der Membranen in den Pumpen für die Filterpressen und endlich Zerreißen der Pergamentpaperdiaphragmen bei der Elektrolyse, gescheitert. Lim.

Edmund Jensch. Das Verhalten von Coniferenhölzern zu den Halogensalz-Kunferextractionslaugen 2). — Der Verfasser giebt eine genaue Beschreibung seiner Beobachtungen über die Enwirkung der für die Auslaugung von Schwefelkupfererzen angewendeten Kupferchloridchlorcalciumlaugen auf verschiedene Belzsorten, welche zur Herstellung der Extractionstrommeln verwendet wurden. (Ueber das Verfahren selbst giebt das vorhergehende Referat Aufschlufs.) Kleine Trommeln von 0,8 cbm Inhalt, welche vorher erst mit Chlorcalciumlauge behandelt worden und aus pitch-pine gefertigt waren, zeigten keine Undichtigkeiten im Betriebe. Bei einer größeren dagegen von 6,8 cbm Inhalt trat eine bedeutende Schwindung des Umfanges ein. War dieselbe zuerst für die Betriebslaugen undicht, so wurde sie plötzlich dicht, ohne dafs mit einem Bohrer Verkrustung im Inneren nachgewiesen werden konnte. Eine aus polnischem Kiefernholze gefertigte und nicht präparirte Trommel von 7,6 cbm Inhalt zeigte ebenfalls Un-

Chemikerzeit. 18, 1996—1907. — *) Zeitschr. angew. Chem 1894.
 S. 153—155.

dichtigkeiten und starkes Schwinden des Umfanges, dieselbe barst sogar im Betriebe und das Holz erwies sich als mehrere Millimeter tief verkohlt. Nach einer Analyse des Salzgehaltes dieses Holzes muß namentlich dem Kupferchlorid die Schuld an der Zerstörung des Holzes zugeschrieben werden. Zur Fällung des mitgelösten Eisens aus den Laugen durch Carbonate wurden dieselben in Bottiche aus pitch-pine, welche durch stark lackirte Eisenreifen gehalten waren, abgelassen. Aber auch hier wurde durch die heißen Laugen das Holz undicht und trotz der Lackirung bewirkten die Eisenreifen in der durchgesickerten Lauge massenhafte Ausfällung von Cementkupfer. Beim Erkalten der Laugen zogen sich die aus einander gegangenen Fugen wieder zusammen. Nach seinen Erfahrungen glaubt der Verfasser dem Holz der langsam gewachsenen Kiefer dem pitch-pine gegenüber den Vorzug geben zu müssen. Lim.

W. Stahl. Verarbeitung armer kupferhaltiger Schiefer mittelst Verwitterungsprocesses 1). — Es ist oft die Beobachtung gemacht worden, daß der Verwitterungsproces, welcher in Behandlung des zerkleinerten Erzes mit einer freie Salzsäure enthaltenden, aus Ferri- und Ferrochlorid bestehenden Lauge und Aussetzen des so vorbereiteten Materials der Luft besteht, zu lange Zeit in Anspruch nimmt und nicht genügend Kupfer und namentlich Silber ausbringt. Der Verfasser hat nun eine Beimengung von 6 bis 12 Proc. Alkalichlorid zu dem mit der Lauge vorbehandelten Erze für die Schnelligkeit der Verwitterung und die Ausbringung für vortheilhaft befunden. Es bildet sich hierbei Cupri- und Cuprochlorid, Oxychlorid und geringe Mengen basischen Kupfersulfates. Das Silber geht dann ebenfalls als Chlorid mit dem Alkalichlorid als Doppelverbindung in Lösung.

G. Langbein. Elektrolytisches Kupferbad²). — Das elektrolytische Kupferbad zum Galvanisiren enthält in Cyankalium gelostes Cupricuprosulfid, das während der Elektrolyse keine Cyanverbindungen entweichen läfst.

Henry S. Washington. Ueber Kupferkrystalle im Aventuringlas 3). — Schon Gahn in Falun hat 1807 im Aventuringlase kleine Krystalle entdeckt. Wöhler hat dieselben dann aus metallischem Kupfer bestehend erkannt. Der Glanz des Glases wird durch Reflexion des Lichtes an diesen tafelförmigen Krystallen hervorgerufen. Der Verfasser hat nun verschiedene Proben

¹⁾ Berg- a Huttenm. Zeitg. 53. 65. — *) D. R - P. Nr. 72 979. 2) Sill. Am. J. 48. 411—418.

des Glases, theils solche nach unvollständiger Schmelzung, theils ehe und nachdem das Glas einer hohen Temperatur ausgesetzt worden war, untersucht. Das fertige Glas zeigt eine braune Farbe und ist mit anzähligen kleinen Flittern von brannlichgelber Farbe und brillantem Metallglanz durchsetzt. Dieselben sind von verschiedener Größe, aber alle sehr dunn und vollkommen undurchsichtig und stellen meist vollkommen symmetrische Hexagone oder Dreiecke dar, deren Ecken oft etwas vorspringen so dass die Kanten abgerundet erscheinen, aufserdem haben se ein skelettartiges Wachsthum. Höchst wahrscheinlich handelt es sich hier um octaëdrische Zwillinge. Kleinere Krystalle in diesem Glase sind theils von cubisch-octaedrischer, theils rein octaeinscher und endlich Zwillingsform. Diese Krystallgestalten sind auch von anderen Forschern schon am Kupfer beobachtet werden Auch die kleinsten, welche 0,005 bis 0,0005 mm Größe besitzen, zeigen vollkommene Octaederform. Das Glas selbst ist vollstänlig farblos und erscheint nur durch die Krystalle gefarbt. Das unvollständig geschmolzene Glas ist dunkler als das eben beschriebene und weniger durchsichtig; es besitzt eine mehr grübliche Farbe. Auch hier ist das Glas selbst ungefärbt und erhalt die Farbe durch die in demselben enthaltenen Kupferkrystalle Es enthält hauptsächlich mikroskopisch kleine Krystalle und ist ganz frei von den im fertigen Aventuringlase enthaltenen tafelformigen Krstallen. Die Obertläche dieses Glases, welche blaugrün erscheint, ist bedeckt mit vielen kleinen, sternformigen Vertiefungen, die mit schwarzen Krystallen ausgefüllt sind. Dese schwarzen Krystalle bestehen aus Kupferoxyd, welches durch Oxydation des Kupfers an der Oberfläche des Glases sich gebildet hat.

Max Klemptner. Zur Wirkung des Kupfers auf den themschen Organismus). — Einige Forscher halten Kupfer für unschadlich für den Organismus, andere dagegen beobachteten Verdauungsstörungen, ja selbst bei hingerem Gebrauche den Tod. Der Verfasser hat zu seinen Versuchen weinsaures Kupferoxydnatron angewendet und gefunden, daß dasselbe alles Blut ausfällt. Die entstaudene unloshche Verbindung hält er für hämoglobinsaures Kupfer, welches 2 Proc. Cu enthält. Dieselbe ist in verdunnten Alkohol und Alkalisalzen unlöshch, löslich dagegen unter allmählicher Zersetzung in verdünnten Säuren. Alkalien verwandeln sie in eine rothe Lösung, welche das Oxyhämoglobinspectrum

¹⁾ Russ. Zeitschr. Pharm. 33, 485.

zeigt. Thiere, denen weinsaures Kupferoxydnatron intravenös, subcutan oder per os eingegeben wird, sterben sämmtlich nach einiger Zeit daran. Das Kupfer wird durch den Magendarmtractus, die Niere, Galle, Pankreas und Speicheldrüsen abgesondert und in Leber und Milz abgelagert.

Lim.

A. Tschirch. Das Kupfer vom Standpunkte der Toxikologie¹). — Otto hatte der Ansicht des Verfassers, daß Kupfer kein Gift für Pflanzen sei, widersprochen, da er eine Schädigung der Pflanzen durch Kupfersalzlösungen beobachtet hatte. Der Verfasser will nun zwischen Aetzwirkung und Giftwirkung der betreffenden Kupfersalze unterschieden wissen und benutzte deshalb zu neueren Versuchen eine Normallösung, in welche Kupferoxyd gegeben worden war. Hierbei beobachtete er nicht nur nicht eine Schädigung der angewendeten Wasserpflanze, sondern im Gegentheil ein erhöhtes Wachsthum im Vergleiche mit einer ohne Kupferoxyd in derselben Normallosung wachsenden Pflanze. Lim.

R. Kobert. Ueber den jetzigen Stand der Frage nach den pharmakologischen Wirkungen des Kupfers 2). - Verschiedene Forscher haben gefunden, daß Kupfer selbst in sehr starker Verdunning noch tödtend auf Algen einwirkt. Auch für Pilze ist Kupfer ein heftiges Gift. Deshalb werden Kupfersalze, namentlich in Form der Bordelaiser Brühe, einem Gemisch von 3kg CuSO, mit 2 bis 3 kg Aetzkalk auf 100 Liter Wasser zur Beseitigung des Mehlthaues auf dem Wein und der Kartoffelkrankheit angewendet. Das gebildete Kupferhydroxyd geht auf den Blättern der Pflanze in Carbonat über. Auch die Hefegährung wird durch geringe Kupfermengen verhindert. Selbst gegen Mikroorganismen, die den Menschen befallen, ist Kupfer hauptsächlich als ölsaures Salz mit großem Erfolge verwendet worden. - Um die schädlichen Pilze auf Pflanzen zu zerstören, kann auch ein Besprengen derselben mit stark verdünnter Kupfersulfatlösung ohne Schaden angewendet werden. Man hat im Gegentheil eine gunstige Beeinflussung des Wachsthums der Pflanze, namentlich des Ertrages bei Weinstücken, beobachtet. - Kunfer ist weiter als normaler Körperbestandtheil mehrerer Thiere erkannt worden; so enthalten die rothen Federn der Musophagiden 5,8 Proc. fest gebundenes Kupfer, ähnlich wie es beim Eisen im Hämoglobin der Fall ist. Ebenso ist Kupfer als Hämocyanin im Blute mancher

Zeitschr. osterr Apoth. Ver. 48, 831—832; Ref.: Chem. Centr. 66, I,
 288. — *) Deutsche med. Wochenschr. 21, 5—7; Ref. Chem. Centr. 66,
 1, 389; Deutsche med. Wochenschr. 21, 42—44; Ref. Chem. Centr. 66,

niederer Thiere (z. B. Molusken und Crustaccen) gefunden worden. Ebenso ist Kupfer im menschlichen Organismus, und zwar hervorgerufen durch kupferhaltige Nahrung, nachgewiesen worden Es sind ja sogar kupferhaltige Praparate als Heilmittel empfohlen worden und zwar erstens gegen Hautkrankheiten, wobei selbst beinnerlicher Darreichung kein Nachtheil für die Gesundheit entsteht, endlich ist von Merck das Kupferhämol als innerhens Therapeutieum in den Handel gebracht worden, welches im Darmeanal, ohne Verdauungsbeschwerden hervorzurufen, resorbit wird.

G. v. Knorre. Ueber neuere Kupferlegirungen | Duranmetall}). — Der Verfasser hat eine von der Firma Hupertz und Harkort in Düren gefertigte und von der deutschen Mannamentlich für Torpedos verwendete Legirung (Duranametadanalysirt und im Mittel folgende Werthe gefunden:

Zinn and Antimon			£		4			2,22	Prec.
Eisen				4				1,71	24
Aluminium	,	,		٠				1.70	**
Kupfer	٠		,				٠	61.74	Pr.
Zink							,	29,50	

Cadmium konnte der Verfasser nicht entdecken, trotzdem de Fabrikanten einen Gehalt an solchem angegeben hatten. Das specifische Gewicht betrug bei 16° 8,077. Endlich giebt der Verfasser noch die Analyse von blethaltigem Messing, welches auch Eisen und Mangan, herrührend vielleicht von einem Zusatz von Feromangan beim Schmelzen, enthält. Das Mittel aus zwei Analysen beträgt:

Kupfer .						٠	٠				61,46	Proc.	
Rlei				٠							0,146	44	
Einen .			٠		,	٠		,	٠	٠	0.91	**	
Mangan	·		·		,		٠	*			0.76	M	
Zink											35.98		Litan.

G. Neumann. Mangantrichlorid und Chlorokupfersäurents.— Der Verfasser hat zwei Doppelsalze des Mangantrichlorids so dargestellt, daße er zunächst in eine durch Kältemischung gekuhlte und mit Chlor und Salzsäuregas gesattige concentrirte Salzsaure Mangansuperoxyd eintrug und nach Abfiltriren in die dunkelbraune Flüssigkeit eine 10 proc. Chlorammonium - resp. Chlorkaliumlösung eintrug. Die Analyse der mit in der Kälte gesättigter

¹) Zeitschr. angew. Chem. 1894, S. 288-289. - ¹) Monatsh. Chem. 15 489-494.

Chlorwasserstoffsäure gewaschenen dunkelvioletten Krystallmasse fuhrte zur Formel (NH,), MnCl, resp. K, MnCl, Die Krystalle lösen sich zuerst in Wasser mit brauner Farbe, die Losung scheidet aber bald braune Flocken aus. Beim Erhitzen entweicht Chlor. Im Vacuum entsteht bald ein Manganoxydulsalz. freie Mangantrichlorid zu gewinnen, ist dem Verfasser nicht gelungen. Der Verfasser hat ferner eine ungefähr 40 proc. Kupferchloridlösung (in Kaltemischung) mit Chlor und Salzsäure gesättigt und einen rothen krystallinischen Körper erhalten, der beim Absaugen griin wurde. Die Analyse führte zur Formel H. CuCl., im Gegensatze zu den von Engel und Sabatier gefundenen Formeln HCuCl, resp. H2CuCl, Bei gleicher Behandlung einer Kupferchlorürlösung erhielt der Verfasser perlgrane Nadeln, die sich in Wasser vollkommen farblos lösen und die Zusammensetzung HCuCl₂ besitzen. Der Verfasser schliefst aus seinen Untersuchungen auf Constitutionsformeln, denen aber wohl nicht viel Werth beizumessen ist.

H. I. Wells. Ueber die Cäsiumcuprochloride 1). - Beim Erhitzen einer Lösung von Casiumchlorid und Kupferchlorid mit Kupferdraht und Salzsäure entsteht eine chlorürhaltige Lösung, welche beim Abkühlen, wenn nur die Lösung verdünnt ist und einen L'eberschufs an Casiumehlorid enthält, weifse Prismen absetzt, welche beim Trocknen mit Fliefspapier gelb werden, in trockenem Zustande aber beständig sind. Dieselben zeigen die Zusammensetzung; Cs Cu, Cls. Werden bei Ueberschufs von Casiumchlorid concentrirtere Lösungen angewendet, so bilden sich farblose Krystalle, welche beim Versuche, sie umzukrystallisiren, sich in die vorher beschriebene Verbindung umwandeln. Beim Trocknen mit Fliefspapier werden auch diese gelb, sind aber sonst beständig. Die Zusammensetzung ist: Cs. Cu, Cl. Enthält eine fast gesättigte Casiumchloridlisung nur wenig Kupferchlorür, so entsteht (allerdings unter enger Begrenzung der Bedingungen) beim Abkühlen ein hellgelbes Salz von der Zusammensetzung: $Cs_1 Cu Cl_4 + H_2 O_1$

H. L. Wells und L. C. Dupee. Ueber die Cäsiumcuprichloride²) — Die Verfasser haben eine Reihe von Cäsiumcupridoppelchloriden dargestellt, welche sich in drei Typen ordnen lassen: 1. CsCl: CuCl₂ wie 2:1; 2. CsCl: CuCl₂ wie 3:2 und 3. CsCl: CuCl₂ wie 1:1. Das Doppelsalz Cs₂ CuCl₄ ohne Krystallwasser entsteht beim Eindunsten einer Lösung, welche auf 50 g

^{&#}x27;) Sill. Am. J. 47, 96 98. - 1) Daselbst, S. 91-94.

CsCl 5 bis 25 g CuCl, enthält, in gelben, rhombischen Prismen von beträchtlicher Größe, welche aus wenig Wasser durch Kühlung umkrystallisirt werden können. Ist die Lösung verdünnter, ... entstehen wasserhaltige Doppelsalze. Das wasserhaltige Doppelsalz $Cs_2 Cu Cl_4 + 2 H_2 O$ entsteht beim freiwilligen Verdunsten einer Lösung der berechneten Salzmengen in bläulichgrunen Krystallen, welche an der Luft schnell ihr Krystallwasser unter Aenderung der Farbe in Hellgelb abgeben. Bei Sommertempratur ist dieses Salz schwer zu erhalten. Das Doppelsalz Cs, Cu. C. - 2 H.O entsteht bei Verdunsten von Lösungen der berechneten Mengen der Componenten bei gewöhnlicher Temperatur in inklinen, tiefbraunen, luftbeständigen Krystallen, welche bei lor das Krystallwasser abgeben. Das Salz Cs Cu Cl3 entsteht bei ziemlich weiter Variation der Componenten, wenn nur das Kupferchlorid im l'eberschusse vorhanden ist, in granatrothen, leugonalen Prismen und läfst sich aus Wasser umkrystallisiren. Lim

H. L. Wells und P. T. Walden. Ueber die Casumcupubromide!). — Die Verfasser haben im Gegensatze zu den Chlonder (siehe vorhergehendes Referat!) nur wasserfreie Bromide erhalten Das Salz C's₂ Cu Br₄ entsteht beim Eindunsten einer Losu zwelche 50 g CsBr und 5 bis 70 g CuBr₂ enthalt, und beim Imkrystallisiren der zweiten Verbindung in undurchsichtigen, schwarzen Krystallen. Das Salz Cs Cu Br₃ dagegen bildet sich, wenn 50 g CsBr und 70 g CuBr₂ auf 200 ccm gebracht und diese Lasung dann mit Kupferbromid gesättigt wird, in dunkeln, bronzeschillernden Krystallen.

Theodore William Richards und Hubert Grover Shaw Ueber Cupriammoniumdoppelsalze (). — Die Verfasser haben mehrere neue Cupriammoniumsalze dargestellt, welche außer einer Halogenwasserstoff- noch eine organische Säure enthalten. Nach Behandeln von Kupferbromid mit Alkohol und concentrirtem, wässerigem Ammoniak und Neutralisiren der Lösung mit Eisesse scheiden sich beim Abkühlen tiefblaue Krystalle aus. Dieselbe Verbindung entsteht bei analoger Anwendung von Kupferacetat und Ammoniumbromid. Sie wird durch reines Wasser in Kupferhydroxyd und basische Kupfersalze, Ammoniumacetat und -bromid zersetzt. Ein Lösungsmittel für die Verbindung ist eine concentrirte wässerige Lösung von Ammoniumacetat und -brompt, welche etwas Alkohol enthält. Säuren und Alkalien zersetzen

¹⁾ Sill Am. J. 47, 94 -96. ← 2) Chem. News 69, 21--22, 27-3-47-49.

dieselbe, letztere unter Entwickelung von Ammoniak. Das Kupfer bestimmten die Verfasser elektrolytisch aus salpetersaurer oder schwefelsaurer Lösung. Brom und Ammoniak auf gewöhnliche Weise. Die Bestimmung der Essigsäure durch Destillation mit Phosphorsäure machte Schwierigkeiten, da bei der Destillation leicht etwas Bromwasserstoff und Phosphorsäure mit überging, die dann erst noch als Silbersalze bestimmt wurden, um von der Essigsaure in Abrechnung gebracht zu werden. Die Formel der Verbindung wurde so bestimmt als Cu (NH₃), BrC₂ H₃O₄. Beim Zusammenbringen concentrirter Lösungen von Kupferchlorid, viel Essignaure, emem Ueberschusse an Ammoniak und von Alkohol entsteht eine Verbindung in blauen Blättchen mit Perlglanz, welche an der Luft langsam Ammoniak und Wasser abgeben, eine Zersetzung, die sich durch Aenderung der Farbe kundgiebt. Wasser zersetzt dieselbe und nimmt etwas Kupfer gelöst auf. Die Verbindung hat die Zusammensetzung: Cu (NH,), ClC, H, O. 4 H.O. Nach Behandeln von Kupferchlorid mit einem großen Ammoniaküberschufs, Neutralisiren desselben mit Eisessig und Versetzen mit Alkohol entstehen beim Abdunsten desselben große, blaue Krystalle mit einem Stich ins Violette, welche sich in wenig Wasser unverändert auflösen, von mehr Wasser aber zersetzt werden. An der Luft zerfallen dieselben in ein blafsgrünes Pulver unter Abgabe von Wasser und Ammoniumacetat, im Exsiccator über Kalihydrat dagegen unter schneller Gewichtsabnahme in ein blafsviolettes Pulver, welches dann noch weiter langsam ohne Farbenänderung an Gewicht verliert und endlich nahezu, aber nicht vollständig, einfaches Cupriammmoniumacetochlorid darstellt (siehe voriges Referat). Die Zusammensetzung des Präparates haben die Verfasser zu: [Cu(NH₃), ClC, H, O₂], 3 NH, C, H, O, + 7 H, O ermittelt, - Eine einigermaßen concentrirte Lösung von Cupribromid, welche aufserdem viel Ameisensaure und einen geringen Ueberschufs von Ammoniak enthält, giebt auf Zusatz von Alkohol tiefblaue Krystalle von der Zusammensetzung: Cu(NH_c), BrCHO₂. Diese Verbindung entspricht also vollkommen dem Acetat. - Beim Mischen von Cuprichloridlösung mit Ammoniak und Essigsäure beobachteten die Verfasser, wenn Kupferchlorid und Ammonacetat in nahezu aquivalenten Mengen vorhanden waren, namentlich bei Zusatz von Alkohol, die Bildung hellgrüner Krystalle, welche meist mit Salmiak verunreinigt, manchmal aber auch rein erhalten wurden. Die Zusammensetzung derselben ist: CuCl₂.2CH₁COONH₆. Wird eine Lisung von Kupferbromid und Ammoniak in Alkohol bis zur Neutralisation mit concentrirter Bromwasserstoffshure versetzt. So krystallisiren dunkel indigblane Krystalle, welche schon an der Luft Ammoniak abgeben. Dieselben gehen bei 160° in ein olivengrünes Pulver der Formel Cu(NH₂)₂Br₂ über. Der blauen Verbindung geben die Verfasser nach ihren Analysen und wegen der Abgabe von 4 NH₃ die Formel 3 [Cu(NH₂)₂Br₂], 4 NH. Dieses wird durch Wasser in sich losendes Salz der Formel Cu(NH₄)₄Br₂ Bromammonium und Kupferhydroxyd zersetzt.

Paul Sabatier. Ueber das Kupferbromid 1). - Wona nas die blafsblaue, verdünnte Lösung von Kupferbromid in der Kaitverdunstet, so wird sie nach und nach dunkelgrun und endlich rothbraun, von der Farbe des Jods. Dann krystallisiren schware zerfliefsliche Krystalle des wasserfreien Bromids, CuBr., welde beim Erhitzen an der Luft zu einer schwarzen Flüssigkeit schmelzer unter Abgabe der Hälfte ihres Bromgehaltes, indem Kupferbromm und etwas Kupferoxybromid sich bilden. Beim Lösen dersebet in Wasser von 120 werden 7,9 Cal. frei. Bei Winterkalte knstallisiren dagegen flaschengrüne Krystalle des Hydrates Unlik, + 4 H, O. Beim Auflösen derselben in Wasser werden 1.5 (al. bet 7,5° gebanden. Der Verfasser berechnet für die Aufnahme son 4 H, O (im festen Zustande) durch CaBr, + 3.7 Cal., d. h. wenner als 1 Cal. für 1 Mol. II, O. Er hat min andererseits gezeigt, daß alle Salze, die bei Bindung eines Moleküls Wasser wenger al-2 Cal. geben, in trockener Atmosphäre verwittern. In der Iho verwandelt sich das grüne wasserhaltige Salz im Exsiccator in das schwarze wasserfreie. Ja sogar beim Erhitzen der granen Losung wird dieselbe braun und undurchsichtig. In Alkohol list sich das wasserfreie Bromid mit dunkel gelbbrauner Farbe. Brugt man eine minimale Menge des Bromids in concentrarte Bromwasserstoffsaure, so entsteht eine wundervolle purpurne Farbe. Die Reaction ist so scharf, daß man, die Anwendung concestrirter Bromwasserstoffsaure vorausgesetzt, noch 1 Thl. Kupfer (gebunden an irgend welche Säure) in 30000 Thin. Wasser erkennen kana. Allerdings entsteht hier keine purpurne, sondern eine bla Farbe, Es ist zur Reaction nicht nothig, freie HBr anzuwenden. man kann dieselbe durch KBr und H PO, ersetzen. Die Reaction wird nicht gestört durch Anwesenheit geringer Mengen von gefärbten Salzen. Dieselbe hat ihren Grund in der Bildung eines Bromhydrates des Kupferbromides.

Paul Sabatier. Ueber ein Bromhydrat des Kupferbromels

¹⁾ Compt. rend. 118, 980-983; Bull. soc. chim. [3] 11, 676-678.

und ein rothes Natriumkupferbromid 1). - Die Lösungen von Kupferbromid in Bromwasserstoft besitzen eine intensive Purpurfarbe (siehe das vorhergehende Referat), welche sich beim Verdunnen mit Wasser in Braun und dann in Grünlich umwandelt. Ber sehr geringen Kunfermengen entsteht eine lila Farbe. Ebensolche purpurfarbene Lösungen bilden sich beim Mischen der concentrirten braunen Kunferbromidlosungen mit concentrirten Bromkalium-, -natrium-, -lithium- und -calciumlösungen. Die Absorptionsspectren dieser sind dieselben wie die der Bromhydratlösung. Beim Verdünnen verschwindet auch hier die intensive Farbe. Man könute meinen, dass diese starke Färbung durch Wasserentziehung aus dem wasserhaltigen Salze entstehe. Diese Annahme ist unrichtig, weil erstens die purpurne Farbe noch mit emer Bromwasserstoffsiure von dem Gehalte HBr + 12 bis 13 H. O auftritt, welche also durchaus nicht mehr wasserentziehend wirkt, dann, weil die Färbung bei 100° verschwindet und beim Erkalten wieder auftritt, und endlich, weil aus den purpurnen Lösungen von Cu Br, mit Na Br grune Krystalle des wasserhaltigen Salzes CuBr₂ + 4 H, O gewonnen werden können. Es handelt sich vielmehr um Doppelsalze des Kupferbromids mit Bromwasserstoff und den Brommetallen. Die erste Verbindung hat der Verfasser krystallinisch gewonnen durch Einleiten von Bromwasserstoff in die concentrirte braune Losung von CuBr,, wober sich zunächst das anhydrische CuBr, in braunen Krystallen ausscheidet, welches aber bei längerem Einleiten des Gases wieder verschwindet. Endlich scheiden sich schwarze, sehr unbeständige Krystalle aus, deren Analyse den Verfasser ungefahr zur Formel 3 CuBr. - 2 HBr + 6 H₂O führte. Derselbe möchte ihnen aber eher die Formel CuBr₂ + HBr + 2H₂O in Analogie zur entsprechenden Chlorwasserstoffverbindung zuschreiben. Mit einigen Schwierigkeiten hat er das zerfliefsliche Doppelsalz der Formel CuBr. 4 KBr erhalten, welches beim Erhitzen sich unter Bromabgabe zersetzt. Das zersetzte Salz giebt mit Wasser Kupferbromur und Bromkalium in Analogie zu dem entsprechenden chlorhaltigen Doppelsalze.

Paul Sabatier. Absorptionsspectren des Kupferbromids 2).

— Der Verfasser hat die Absorptionsspectren der verschieden concentrirten Lösungen des Kupferbromids, welche sich in ihrer Farbe unterscheiden (siehe die vorhergehenden Referate), untersucht

⁴) Compt. rend. 118, 1260 -1263; Bull. sec. chim. [3] 11, 681—683 — ⁶) Compt. rend. 118, 1042—1045; Bull. sec. chim. [3] 11, 678—679,

unter Anwendung eines Spectrometers von Crova und von Auerbrennern als Lichtquelle, deren Intensität durch besondere Blendenvorrichtung (oeil-de-chat) geregelt werden konnte. Die verdünnten blauen Lösungen, z. B. CuBr, in 8 Litern, geben eine cinigermassen ausgesprochene Absorption in Roth. Dieselbe nimmt dann rasch ab und wird sehr schwach vom Grün an. Beim Erhitzen dieser Lösungen nähert sich das Absorptionsspectrum dem der concentrirteren grünen Lösungen. Diese grünen Lösungen (275 g Cu Br., im Liter) absorbiren sehr stark im Roth, die Absorption erreicht ein Minimum bei \(\lambda - 555 \text{uu} \), dann steigt dieselbe stark beim Blau und Indigo. Die stark concentrirten brauben Lisungen (600 bis 1000 g CuBr, im Later) sind so opak, dafs ste der Verfasser nur in einer Schicht, deren Dicke weniger als 1 mm betrug, untersuchen konnte. Hier liegt das Minimum der Absorption bei $\lambda = 640 \,\mu\mu$. Dieselbe steigt sehr schnell nach der Seite des Grün. Die alkoholischen Lösungen des wasserfreien Bromids zeigen dieselben Absorptionsverhältnisse wie die concentrirtesten wasserigen Losungen. Die zur Berechnung des reciproken Absorptionscoëfficienten (coefficient de transmission) a angewendete

Formel war: $\log \alpha = \frac{n (\log m - 2)}{e}$, wo n die Anzahl Liter, m

der 47,00 Molekulargewicht CaBr₂, also 0,634 g enthalten ist, m das Verhältnifs (für 100) des durchgelassenen Lichtes und c die Dicke der Schicht bedeutet.

Paul Sabatier. Absorptionsspectren der Lösungen von Knpferbromid in Bromwasserstoff 1). - Im Vergleiche zu den Lösungen von Kupferbromid in Wasser und Alkohol (siehe das vorhergehende Referat) sind die in concentrirter Bromwasserstoffsäure von gleichem Kunfergehalte beinahe undurchsichtig. Zur Prüfung der Absorptionsspectren mußte der Verfasser entweder sehr dünne Schichten oder Lösungen von ganz geringem Kunfergehalte anwenden. Er machte dabei die Beobachtung, daß solche Lösungen in Bromwasserstoff sich zersetzen unter Freiwerden von Brom und zwar um so energischer, je mehr Kupfer in denselben enthalten ist, auch wenn das Licht zu denselben keinen Zutritt hat. Es hat diese Zersetzung wahrscheinlich ihren Grund in der Ovydation des Bromwasserstoffs durch Mithülfe des Metallbromides; denn in der That wird auch das Lichtabsorptionsvermögen der Flüssigkeit geringer. Die Absorption des Lichtes durch das Bromhydrat des Kupfers ist am schwächsten im Roth,

¹⁾ Compt. rend. 118, 1144-1146; Bull. soc. chim. [3] 11, 679.

nimmt dann schnell zu, erreicht bei $\lambda = 503 \,\mu\mu$ ein Maximum und nimmt dann wieder ab.

K. Höpfner. Darstellung von Kupferoxydul 1). — Gemahlene schwefelkupferhaltige Erze und Hüttenproducte werden mit einer warmen Lösung von Kupferchlorid in Kochsalz ausgelaugt. Die erhaltene Kupferchlorürlösung wird von den Rückständen getrennt und darauf von Silber, Wismuth, Eisen, Arsen, Antimon, Blei u. s. w. durch Zusatz von Kupferoxydul oder aber durch Alkalien, alkalische Erden gereinigt, worauf die nunmehr reine Kupferchlorürlösung getheilt wird. Die eine Portion wird durch Zusatz von Alkalien oder deren Carbonaten von Kupfer befreit, die andere durch Einwirkung von Siiuren unter dem Einflufs der atmosphiirischen Luft wieder in Kupferchloridlauge umgewandelt, um von Neuem zur Erzlaugerei verwendet zu werden.

Athanasosco, Untersuchungen über basische Nitrate 2). -Verfasser hat, um basische Nitrate des Kupfers zu erhalten, folgenden, von ihm früher an den Sulfaten geprüften Weg eingeschlagen. Er kocht zu diesem Zwecke zuerst eine neutrale concentrirte Kupfernitratlösung mit einem Ueberschufs von gefälltem Kupfercarbonat, indem er von Zeit zu Zeit das verdampfende Wasser ersetzt. Nach zwei- bis dreistündigem Kochen filtrirt er die siedende Flüssigkeit und erhitzt sie hierauf in verschlossenen Röhren einige Stunden. Eine Krystallisation erzielt man nur dann, wenn man beim Erhitzen die Temperatur 300° erreicht oder auch wohl ein wenig überschreitet. Man gewinnt so schöne Krystalle, die eine Länge von 3 mm erreichen können und von smaragdgrüner Farbe sind. Dieselben sind unlöslich in Wasser, leicht löslich in Säuren, verlieren gegen 160° ihr Wasser und bei 175° ihre Salpetersäure. Die Formel für dieses basische Kupfernitrat ist: (NO₃), Cu, 3 CuO, 3 H₂O. Das Salz ist identisch mit der von Gerhardt beschriebenen Verbindung.

A. Arzruni und E. Schütz. Krystallisirte Verbindungen, gebildet beim Deaconprocefs). — Der Deaconprocefs besteht darin, daß Chlor durch Veberleiten von mit Luft gemischtem, erhitztem Chlorwasserstoff über mit Kupfersalzen getränkte poröse Thonkugeln bei 500° erzeugt wird. Nach einiger Zeit werden die Thonkugeln unwirksam und werden ausgewechselt. Die verbrauchten zeigen sich sehr oft mit Krystallen bedeckt, die sich zusammen mit den Kupfersalzen aus den Verunreinigungen der

¹) D. R.-P. Nr. 73 179. — ²) Bull. soc. chim. [3] 11, 1112 -1114. ²) Zeitschr. Kryst 23, 529-535.

rohen Salzsäure, Eisenchlorid und Arsenchlorür, bilden. Es ist den Verfassern möglich gewesen, vier verschiedene Substanzen analytisch und krystallographisch zu untersuchen. Zunächst hat sich oft feinschuppiger Eisenglanz abgelagert, dann folgt eine schwarze, in dünnen Schichten rothbraun durchscheinende Substanz, welche triklin krystallisirt, und der die Zusammensetzung Cu(Fe₂)₂As₄O₁₇ oder CuO, 2 Fe₂O₃, 2 As₂O₆ zugeschrieben wird. Ferner haben die Verfasser einen, in schon rothbraunen, monoklinen Krystallen abgelagerten Körper mit der Zusammensetzung Fe₂(AsO₃)₂ gefunden. Am seltensten hatte sich endlich die Verbindung Fe, (AsO₃)₂, 10 H₂O in farblosen, dünnen, rhombischen Tafeln gebildet. Erklärt wird die Bildung dieser Körper so, daß zunächst durch die vorhandene Luft bei hoher Temperatur hochoxydirte Substauzen entstehen, während später die Oxydation nicht mehr so hoch steigt und endlich bei stärker fallender Temperatur sich auch das Wasser an der Bildung der Körper betheiligt.

Quecksilber.

F. Janda. Verhüttung der Zinnobererze¹). - Der Gehalt der Quecksilbererze an Bitumen und anderen organischen Bestandtheilen ist bei der pyrometallurgischen Verarbeitung derselben besonders wichtig wegen der Stuppbildung, die dieselben verursachen. Der Bitumengehalt wird durch die Gewichtsabnahme des Erzes nach dem Ausziehen desselben mit Terpentinöl bestimmt. Das Bitumen ist ein kohlenstoffreiches, etwas stickstoffhaltiges Gemenge. Dasselbe gicht bei der trockenen Destillation zwei Drittel an flüchtigen Substanzen ab, während ein Drittel als fester kohlenstoffreicher Rückstand bleibt. Die Verhüttung ist eine oxydirende Röstung mit Destillation, sie geschieht in Idra in Schüttröstöfen, in Fortschaufelungsöfen, beide mit directer Heizung durch Scheitholz, endlich in Schachtöfen mit Holzkohle. Bei der Verhüttung im Schachtofen entsteht: 1. Quecksilber, 2. Stupp aus dem Mineral und dem Brennmaterial, 3. Rauchgase, 4. Rauchgaswasser und 5. Brennrückstände. Die Stupp enthält bis zu 71,38 Proc. Hg and zwar 65 Proc. in freiem Zustande, den übrigen Theil meist an Schwefel und in geringem Malse an einige Sämen gebunden. Als Kohlenwasserstoffe sind Fluoranthen (C15 II10). Phenanthren, Pyren und Chrysen vorhanden. Gepresste Stupp enthält nur 18 Proc. Quecksilber, von denen 14 Proc. im freien Zustande

⁴) Oesterr Zeitschi Berg- n. Huttenw 42, 267 271, 284-286, 297-293.

zugegen sind. Auch in der Flugasche ist noch 1 Proc. Hg und zwar ungefahr ein Drittel davon als metallisches enthalten. Das Rauchgas enthält durch Verbrennung gasförmiger Kohlenwasserstoffe, namlich Methan und Aethylen, wesentlich Kohlensäure. Kohlenoxyd, Wasserdamof und Stickstoff, endlich schweflige Saure and ganz wenig Schwefelwasserstoff. Das Rauchguswasser reagirt stark sauer, recht intensiv nach Schwefeldioxyd und scheidet nach langer Zeit etwas Schwefel ab. Es enthält Quecksilber in Form von Oxydulsalzen, Cyan ist nicht nachzuweisen. Dagegen ist ziemlich viel Eisen und verschiedene Kohlenwasserstoffe in ihm enthalten. Das Condenswasser aus Schüttröstöfen oder Fortschaufelungsöfen hat im tregensatz zu dem eben besprochenen Cyan aufgenommen, auch ist Kreosot, stammend aus dem zur Rostung dienenden Holze, nachzuweisen. — Der Verfasser führt nunmehr einige Daten über die Vertlüchtigung und Verbrennung des Zunnobers an. Bei 350° verflüchtigt sich derselbe leicht und verbrennt, wenn genügend atmosphärische Luft zugegen ist, zu Hg und SO2. Zur vollkommenen Vertluchtigung des Zinnobers ist schwache Rothglath nothig, dieselbe geschieht bei dichtem Erze langsamer als bei porösem. Der Verfasser führt dann Formeln über die Abfahr der Wierme in den Condensatoren an, deren Wiedergabe zu weit führen würde. Endlich spricht er sich noch über die Verdichtung des Quecksilbers aus. Dasselbe fliefst bei der Condensation leicht zusammen, wenn dasselbe rein ist. Bei der Verhuttung ist es aber mit fettigem Russe vermischt und bleibt so liufserst fein vertheilt. Ist der Rufs dagegen nicht fettig, so läfst sich auch hier leichter eine Vereinigung des Quecksilbers erzielen. Reines Quecksilber siedet rasch bei 360- und condensirt sich sehr leicht und schnell. Unreines siedet dagegen höher und viel langsamer, als das reine. — Die Vertlüchtigung des Quecksilbers aus dem Erze geschicht zum Theil als Zinnober, zum Theil als Metall. Quecksilber ist in allen Theilen der Condensationsvorrichtungen bis in die Esse hinein zu finden. Durch die sich bei der Röstung bildende schweflige Siture werden im Verein mit Wasser auch Queck-ilbersulfat und -sulfit gebildet, welche im Condenswasser sich wiederfinden. Möglichst gebunden wird diese Säure aber durch Zusatz von Kalkstein, so daß durch starken Verbrauch des letzteren ein Entweichen des Schwefeldioxydes aus der Esse möglichst vermieden wird. Die Bildung von Ammoniak und Cvanwasserstoff wird durch den Stickstoffgehalt des Bitumens und des Brennmateriales, endlich auch der Luft bewirkt; dass in den Rauchgasen der Schachtöfen kein Cyanwasserstoff auftritt,

hat sieher in der dort herrschenden sehr hohen Temperatur, bei welcher durch den Sauerstoff der Luft derselbe zersetzt wird, seinen Grund. Das in dem Condenswasser nachzuweisende Chlor entstammt sieher dem Bronnmateriale. Die Brennrückstande endlich enthalten nur dann sehr wenig Quecksilber, wenn die Erzposten einen bedeutenden Bitumengehalt besitzen. In diesem Falle muß auch zur Verflüchtigung des Metalles eine höhere Temperatur angewendet werden, als wenn das Erz bitumenarm ist. Lim.

Karl Mitter. Ueber das alte und moderne Quecksilberverhüttungswesen in Idria!). - Die Abhandlung enthält einen Auszug eines Vortrages, der auf dem Klagenfurter Bergmannstage gehalten wurde. Es behandelt derselbe die geschichtliche Entwickelung der Quecksilbergewinnung. Zuerst wurde das Metall aus dem Zinnobererze in mit abwechselnden Holzlagen versehenen. mit Erde bedeckten Haufen ausgebrannt; dann in über einauder gestülpten Topfen zwischen Holzhaufen. Dann geschah die Gewinnung in eisernen Retorten. Endlich construirte man Oefen, welche eine fortgesetzte Verbesserung erfuhren, bis in heutiger Zeit die durch Exeli, Cermak und Novák construirten Schachtofen mit Steinzeugeondensator die älteren Systeme verdrängt haben. In diesen wird die Stupp mit Thonmehl gemischt und in Ziegelform geprefst mit Holzkohle gebrunnt. Endlich sind noch geeignete Pressen für Gewinnung des Quecksilbers aus der Stupp construirt worden. Lin.

A. Hilger und Ed. v. Raumer. Ueber den Quecksilbergehalt der Luft in Spiegelbeleganstalten?). — Die Verfasser haben den Quecksilbergehalt der Luft so bestimmt, daß sie dieselbe nach sorgfältiger Befreiung von Staub mit Hülfe eines Asbeströhrchens durch zwei mit Blattgold gefüllte Röhrchen saugten und dann durch Salpetersäure, Natronlauge und endlich zur Messung des Volumens durch eine Gasuhr treten ließen. Es zeigte sich hierbei, daß meist das zweite Goldblattröhrchen keine Gewichtszunahme aufwies, und daß auch die in den Belegsälen überhaupt als Gas vorhandene Quecksilbermenge sehr klein ist, so daß die von den Arbeitern eingeathmete Quecksilbergasmenge als verschwindend bezeichnet werden muß; sie beträgt nämlich für das Jahr 0,360 g Hg, während in der Medicin als größte Tagesdosis 0,073 g Hg angenommen wird. Die Menge des mechanisch verschleuderten Quecksilbers ist dagegen bedeutend größer, sie

b) Berg- u. Huttenm. Zeitg. 53, 144-145. - v) Forschungsber. uher Lebensm. 1, 32-37; Ref.: Chem. Centr. 65, I, 291.

beträgt z. B. an den Belegtischen in Mundhöhe pro Tag und Quadratmeter 0,099 g. Die Methode der Bestimmung des Quecksilbers durch Goldblättehen haben die Verfasser im Gegensatze zu Kunkel als völlig exact befunden.

K. A. H. Mörner. Verdampfen von Quecksilber in den Wohnräumen¹). — In Zimmern, in denen die Luft mit Sublimat desinficirt worden war, konnte der Verfasser durch Goldblättchen in der Tapete, dem Fußboden u. s. w. Quecksilber nachweisen. Ebenso verhielten sich manche nicht desinficirte Tapeten, welche also als quecksilberhaltig anzusehen waren. Die solche Zimmer bewohnenden Personen litten nur an einer gewissen Beeinflussung des Wohlbefindens, ein dauernder Schaden entstand nicht. Es konnte im Harn derselben Quecksilber nachgewiesen werden. Doch ist die Mahnung berechtigt, besser die Desinfection von Wohnräumen nicht mit Sublimat vorzunehmen.

H. Arctowski. Mittheilungen über Loslichkeitsverhältnisse. I. Mittheilung: Veber die Löslichkeit der Quecksilbersalze in Schwefelkohlenstoff²). — Verfasser hat seine früheren Versuche³) fortgesetzt und die Löslichkeit von Quecksilberhalogeniden zwischen — 76 bis + 29° bestimmt. Als Löslichkeit betrachtet Ver-

fasser den von Etard angegebenen Ausdruck:

Salz + Flüssigkeit

Die erhaltenen Resultate sind auch graphisch wiedergegeben. Da
die geradlinigen Curven einige Knicke erkennen lassen, glaubt
Verfasser annehmen zu dürfen, das bei der Auflösung eine Verbindung des gelösten Körpers mit dem Lösungsmittel (analog den
Hydraten) stattfände.

Mr.

Edward Divers. Die Fabrikation von Calomel in Japan).

Nach einer Besprechung der Geschichte und der Literatur der Calomelfabrikation in Japan beschreibt der Verfasser an der Hand von Abbildungen der hierzu verwendeten Apparate diese Fabrikation selbst. Das japanische Calomel (Keifun genannt) ist weiß oder schwach gelb und frei von Sublimat und metallischem Quecksilber. Zur Darstellung desselben dient Quecksilber, welches aus Europa bezogen wird, ferner ein rother Thon, welcher aus Quarz, Kaolin, Ferrioxyd, an Kieselsäure gebunden, und ein wenig Biotit besteht; als chlorlieferndes Mittel wird Seesalz oder Soole (bittern) verwendet, doch wird wohl nur das in diesen enthaltene

Chemikerzeit. 18, 276. — *) Zeitschr. anorg. Chem. 6, 260-267. —
 Daselbst, S. 255; Belg. Acad. Bull. 27, 372-382. — *) Chem. Soc. Ind. J. 13, 108-111.

Magnesiumehlorid und nicht das Kochsalz unter Mitwirkung des Luftsauerstoffs, welcher reichlich Zutritt hat, chlorirend wirken. Das Calomel wird in einem sehr einfachen thönernen Ofen mit Hülfe von Holzfeuerung aus eisernen Töpfen, die bis auf einen Cyhnder im Inneren, in welchem sich das Renctionsgemisch befindet, mit dem rothen Thon gefüllt sind, direct in übergestülpte unglasirte Thonkappen sublimirt, aus welchen es durch Abklopfen entfernt wird. Der chemische Procefs spielt sich nach der Gleichung ab: $4 \text{ Hg} + 4 \text{ HCl} + 0_2 = 4 \text{ HgCl} + 2 \text{ Hg} \text{ O}$.

Walter Harris und Victor Mever. Ueber den Molekularzustand des Calomeldampfes 1). - Die Verfasser gehen zunachst auf die Geschichte der Dampfdichtebestimmung von Calomel ein. Die Dichte wurde stets der einfachen Formel HgCl entsprechend zu 8,2 gefunden. Später wurde aber bei Verdampfung von Calonel das Auftreten von Quecksilberdampt bemerkt. Dies konnten die Verfasser ebenfalls durch momentanes Eintauchen eines Goldblättchens in den Dampf bestätigen. Sie führten weiter Dampfdichtebestimmungen nach der Luftverdrängungsmethode in Schwefel- oder Phosphorpentasulfiddampf aus, und zwar sowohl von Calomel als einem molekularen Gemisch von Sublimat und Quecksilber, und fanden in beiden Fallen die Dichte 8,2. Bei letzterem Versuche hatte sich stets nach dem Abkühlen Calomel gebildet, Zum Nachweise der Dissociation des Calomeldampfes wendeten die Verfasser einmal den Versuch: Calomel in einem porosen Thoneylinder verdampfen zu lassen, an und fanden aufserhalb desselben eine ganz beträchtliche Menge von Quecksilber abgeschieden. Dann brachten sie ein vorher erhitztes Stück von Aetzkali in den Calomeldampf und konnten hier nur die Bildung von Onecksilberoxyd, nicht aber von Oxydul beobachten. Da sich nun das Quecksilberoxydul bei der angewendeten Temperatur nur langsam in Oxyd und Metall zersetzt, wie durch besondere Versuche nachgewiesen wurde, so muß das Oxyd primär aus vorhandenem Sublimat entstanden sein. Nach diesen chemischen Versuchen können somit die Dampfdichtebestimmungen nicht zum Beweise der Formel IIgCl herangezogen werden, und es muß für Calomel, da Verbindungen einwerthigen Quecksilbers sonst nicht beobachtet worden sind, die Formel Hg, Cl, angenommen werden eine Formel, die für die Dissociation folgende Gleichung giebt $Hg_2Cl_2 - HgCl_2 + Hg.$

M. Fileti. Ueber das Molekulargewicht des Quecksilber-

¹⁾ Ber. 27, 1482-1489.

chlorürs 1). — Im Gegensatze zu Harris und V. Meyer, welche aus ihren Versuchen (siehe vorhergehendes Referat) auf die Formel Hg₂Cl₂ schließen, giebt der Verfasser dem Calomel die Formel Hg Cl und zwar weil Calomel eine so geringe latente Verdampfungswärme besitzt, also die Dissociation desselben eine ganz begrenzte ist, und in Folge dessen für Hg₂Cl₂ die Dampfdichte viel näher an 16,28 als an 8,16 liegen müßste, was nicht der Fall ist. Fileti hat nun Calomel in Quecksuberchloriddampf verdampft und hier erstens keine Amalgamation von Gold wahrnehmen können, ein Befund, der zeigt, daß hierbei Calomel nicht dissociart wird; und zweitens die Dampfdichte in dieser Atmosphare beim Siedepunkt des Quecksilbers zu 8,01 und 8,30 gefunden, während die Theorie 8,14 verlangt.

Victor Meyer. Der Molekularzustand des Calomeldampfes 2). -- Fileti) schreibt im Gegensatze zum Verfasser (siehe vorhergehendes Referat) dem Dampfe von Calomel die der Formel HgCl entsprechende Dichte zu und zwar weil dasselbe auch in einer subhmathaltigen Luft diese Dichte zeigt, und weil dasselbe, wenn es zugleich mit Sublimat verdampft, gekühltes Gold nicht zu amalgamiren vermag. Der Verfasser tritt dieser Ansicht nicht bei und zwar erstens, weil die von Fileti bei Gegenwart von wenig Sublimatdampf gefundene Dichte des Calomels nur beweist. dafs auch etwas Sublimat die Zersetzung des Calomels in Quecksilber und Sublimat nicht aufzuheben vermag. Dem zweiten Versuche Fileti's, dass ein Gemisch von Calomel und Sublimat gekühltes Gold nicht amalgamirt, hat der Verfasser dadurch seine Beweiskraft genommen, daß er experimentell nachgewiesen hat, dass auch ein Gemisch von metallischem Quecksilber mit der dreifachen Menge Sublimat nicht im Stande ist, diese Amalgamirung zu bewirken, während z. B. ein Gemisch von Quecksilber mit viel Salmiak dies sehr energisch thut.

O. Schweifsinger. Verhalten von Jodoform zu Calomel 1).

Läfst man Jodoform und Quecksilberehlorür innig gemischt längere Zeit stehen, 50 wandelt sich das Gemisch in eine rothe Masse um, in der weder HgCl noch CHJ3 mehr zu erkennen sind. Es ist eine vollständige Umwandlung in Quecksilberjodid und Chloroform eingetreten.

Ltm.

H. Arctowski. Untersuchungen über die Flüchtigkeit des

¹) J. pr. Chem [2] 50, 222—223. — ²) Ber. 27, 3143—3145. ³) JB. f. 1881, S. 6. — ³) Pharm. Centr.-H. 35, 455, Ref.: Chem. Centr. 65, H. 562

Quecksilberchlorids 1). - Der Verfasser hat zunächst durch Versuche die Flüchtigkeit des Sublimats auch bei gewöhnlicher Temperatur nachgewiesen. Zu dem Zwecke hat er eine von kaltem Wasser durchströmte, gebogene Röhre in eine Flasche gebracht, welche am Boden einige Sublimatkrystalle entlielt. Bei einer Temperatur von 190 konnte er nach einiger Zeit kleine Kryställchen an der kalten Röhre wahrnehmen. Auch quantitativ hat er diesen Vorgang verfolgt, indem er Quecksilberehlorid und -bromid in kleine Schälchen brachte, welche in einem von einem constanten Luftstrome durchflossenen Raume sich befanden, und Gewichtsabnahme nach einer bestimmten Zeit feststellte. Weitere Leberlegungen und Versuche haben dann den Verfasser zu dem Resultate geführt, dass eine Temperaturgrenze der Flüchtigkeit praktisch wohl existirt, theoretisch dieselbe aber erst beim absoluten Nullpunkte liegt. Daher ist auch eine directe Messung der Dampfspannung des Quecksilberchlorids bei gewöhnlicher Temperatur unmöglich. Der Verfasser hat deshalb, anfangend von einer Temperatur von ungefähr 60°, die Gewichtsabnahme einer Meuge von Quecksilberchlorid mit einer bestimmten Salzoherfläche in einer gegebenen Zeit und unter sonst gleichen Bedingungen bestimmt, und die verdampfte Menge als Function der Temperatur gemessen. Er hat hierzu einen Apparat verwendet, bei welchem ein constanter Luftstrom den Raum durchstreicht, in dem aus einer kleinen Schale das Sublimat verdampft. Dieser Raum wird umspült von den Dämpfen einer unter dem Apparate siedenden Flüssigkeit, welche oberhalb des Apparates durch Kühler verdichtet werden. Durch diese Versuche hat der Verfasser, indem er als Abscissen die Temperaturen, als Ordinaten die Gewichtsverluste eintrug, eine Curve erhalten, welche sich asymptotisch der Temperaturaxe nähert: es ist dies die Uurve der Sublimationsspannungen.

C. E. Linebarger. Eine isotherme Curve für die Löslichkeit von Quecksilber- und Natriumchlorid in Essigäther?). — Der Verfasser untersuchte zunächst die Löslichkeit beider Salze für sich in Essigäther und fand, daß bei 40° an Quecksilberchlorid 16 Mol. von 100 Mol. Lösungsmittel aufgenommen werden, und daß die Löslichkeit mit der Temperatur nicht sehr stark schwankt. Bei 40° nehmen 100 Mol. Essigäther nur 0,037 Mol. Chlornatrium auf. Anders wird das Verhälniß bei gleichzeitiger Anwesenheit

¹) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 167-175. — ¹) Amer. Chem. J. 16, 214-216.

beider Salze. Es bildet sich das Doppelsalz (HgCl₂)₂. NaCl. wenn beide im Ueberschusse vorhanden sind, indem 100 Mol. Lösungsmittel 40 Mol. HgCl₂ und 20 Mol. NaCl aufnehmen. Um das Verhältnifs beider Salze bei veränderten Bedingungen, aber derselben Temperatur, zu studiren, hat der Verfasser NaCl nicht verinehrt, wohl aber nach und nach das Lösungsmittel, und hat stets für einen Ueberschufs an HgCl₂ gesorgt. Die Lösungen enthalten bei 40° in 100 Mol. Essigäther:

el. Hg Cl₂ 40,0 38,1 36,0 34,9 34,8 32,1 28,0 22,8 18,0 16,4 14,1 13,2 12,4 12,0 12,2 12,9 el. Na Cl₂ 20,0 19,6 19,2 18,5 18,8 13,8 9,1 7,0 5,1 4,3 3,8 2,9 2,3 1,6 1,3 0,8 7, t_{err}

Léo Vignou. Veber die Beständigkeit verdünnter Lösungen von Sublimat¹). - Der Verfasser hat durch Versuche dargethan, dafs Quecksilberchlorid, welches 60 Stunden auf 800 erhitzt worden ist, 4 Proc. an Gewicht verliert, und daß der Rückstand reines HgCl, ist. Er hat ferner gezeigt, daß stark verdunnte Sublimatiosungen beim Eindampfen im Vacuum reines HgCl, hinterlassen, and dafs dieselben, wenn sie mit ammoniak- und stanbfreier Luft in Berührung sind, sich nicht verändern. An freier Luft dagegen verändern sich die Lösungen so, dass der Cichalt an reinem Quecksilberchlorid abnimmt. Der Grund davon liegt in der Einwirkung von Ammoniak und Staub der Luft und des Alkaligehaltes des Glases oder des zur Lösung verwendeten Wassers. Besondere Versuche, bei denen der Verfasser auf 1 Mol. HgCl₂ 1 10 Mol. Natronlauge, Na₂CO, and Ammoniak einwirken liefs, haben ergeben, daß die niedergeschlagene Quecksilbermenge immer größer als die berechnete ist und mit der Zeit zummmt, dass aber die Schuelligkeit der Ausfallung und die Art und das Aussehen des Niederschlages sehr schwankt.

Léo Vignon. Ueber die Beständigkeit verdünnter Lösungen von Sublimat²). - Die Veränderung von Sublimatlösungen ist alkalischen Substanzen, welche aus dem zur Lösung angewendeten Wasser, der Luft und dem die Lösung einschliefsenden Glase stammen, zuzuschreiben (vergleiche vorhergehendes Referat). Durch die Gegenwart von Salzsaure (welche die Alkalien neutralisirt) und Alkalichloriden wird die Beständigkeit der Sublimatlösungen bedeutend erhöht, und zwar hat der Verfasser diese Wirkung zahlenmäßig untersucht. Er hat dabei gefunden, daß Chlornatrium eine Subhmatlösung vor der Einwirkung von Ammeniak sehr wenig schutzt, daß dies aber Chlorammonium ziemlich

¹) Compt. rend. 118, 1099—1101 - ²) J. Pharm. Chun. 30, 111—111. Jahresber f Chem n s. w. fir 1694

ausgiebig thut: So sind z. B. 25 ccm einer Ammoniaklösung, von der 10 ccm genügen, um 100 ccm einer Subhmatlösung 1:1000 vollkommen zu fällen, nöthig, um in 100 ccm Subhmatlosung, welche 5 g NH, Cl enthält, gerade den Anfang eines Niederschlages zu geben, während in derselben Lösung, welche nicht NH, Cl enthält, schon 1,2 ccm Ammoniaklösung diese Wirkung hervorbringen. Vor der Einwirkung von NaOH dagegen schützt (wenn auch wenig) Chlornatrium, während dies Chlorammonium nicht thut. Dasselbe ist der Fall bei Einwirkung von Natriumcarbonat auf Sublimatbisungen, während ebenso Chlorammonium wie Chlornatrium vor der Einwirkung von Albuminlösungen (10:100) schützen. Zusatz von Salzsäure schützt gleichmäßig gegen alle Einflüsse. Für medicinische Zwecke ist es demnach vortheilhaft, der Subhmatlosung 1:1000 entweder Chlornatrium und Chlorammonium oder Salzsäure zuzusetzen. Lim.

Tannet. Ueber die Luftbeständigkeit von Lösungen 1:1000 des Quecksilberchlorids 1). — Léo Vignon hat angegeben (vergleiche die beiden vorhergehenden Referate), daß sich Lösungen des Quecksilberchlorids 1:1000 an der Luft verändern unter Ausscheidung eines weißen Niederschlages. Der Verfasser hat diesen Befund unter gewöhnlichen Umständen nicht bestätigen können. Nur bei Gegenwart von Ammoniak in der Luft bildet sich nach und nach ein weißer Niederschlag des Quecksilberchloramids. Lim.

E. Burcker. Ueber die Beständigkeit wässeriger Lösungen von Quecksilberchlorid 2). - Der Verfasser hat emmal Lösungen von Sublimat 1:1000 in Quellwasser, dann in destillirtem Wasser und zwar unter drei Bedingungen: in oftenem Gefäfse am Lichte. in geschlossenem am Lichte, in geschlossenem in der Dunkelheit untersucht und gefunden, daß bei Anwendung von Quellwasser, namentlich im offenen Gefäße, aber auch in dem am Lichte befindlichen geschlossenen (in bedeutend geringerer Menge allerdings) ein braunrother Niederschlag, welcher aufser Quecksilber und Chlor noch Ammoniak und organische Bestandtheile enthielt, unter Verminderung des Ilg Cla-Gehaltes der Lösung sich gebildet hatte, während in den übrigen Fallen keine Veranderung der Lösung zu bemerken war. Der Grund der Veränderung liegt in der Einwirkung von Luft und Licht bei Gegenwart der mineralischen und organischen Bestandtheile des Wassers auf das Quecksilber-Die Einwirkung hört auf, wenn man die Lösung von

J. Pharm. Chim. 29, 63-64.
 Compt. rend. 118, 1345-1347;
 J. Pharm. Chim. 30, 57-60.

Luft und Licht abschliefst (vergleiche im Uebrigen die vorhergehenden Referate).

Ltm.

Achille Sclavo und Camillo Mannelli. Ueber die Ursachen, welche bei der Desinfection das Verschwinden des Quecksilbers aus den Sublimatlösungen zur Folge haben. — Quecksilber wird von Stoffen mit animalischer Faser (Wolle, Seide) leichter als von pflanzlicher Faser (Baumwolle) aus Sublimatlosungen, gleichviel ob dieselben Salzsäure oder Kochsalz enthalten, aufgenommen. Es ist deshalb nöthig, bei Desinfectionen, namentlich von Wolle oder Seide, die Sublimatlösungen öfters zu erneuern. Zur Desinfection von Betten oder Kleidungsstücken ist unter erhöhtem Druck ausstromender Wasserdampf der Sublimatlösung verzuziehen.

François. Das auf nassem Wege dargestellte krystallisirte Mercurojodid 1). - Das durch Sublimation gewonnene krystallisirte Mercurojodid enthält immer freies Quecksilber, welches mühsum durch Waschen mit verdunnter Salpetersaure entfernt werden Der Verfasser hat nun auf folgendem Wege reines krystallisirtes Mercurojodid erhalten: Erhitzt man 50 g Mercurijodid mit 100 g Anilin und 200 g Alkohol bis zur vollkommenen lasung, so scheidet diese große Krystalle des Diphenylmercuridiammoniumpodids ab. Die Mutterlauge läfst dann auf Zusatz von 350 g Aether des Handels schone gelbe Krystalle des Mercurojodids nach längerer Zeit auskrystallisiren, welche mit heifsem Alkohol und dann mit Aether gewaschen werden können. Die Mutterlauge giebt auf erneuten Zusatz von Aether eine neue Mengo dieses Körpers. Derselbe wird durch Ammoniak geschwärzt. Durch Jodkalium wird er unter Abscheidung von metallischem Quecksilber zersetzt. Die Bildung des Mercurojodids ist nur auf den Gehalt des Aethers an Aldehyd zurückzuführen, du reiner Acthor diese Bildung nicht veranlafst. Der angewandte Acther färbte nämlich Fuchsinschwettigsäure, der nach der Ausscheidung des Mercuropodids durch Destillation wiedergewonnene Aether zeigte dagegen diese Aldehydreaction nicht mehr.

Berthelot. Ueber die Sublimation des rothen und gelben Quecksilberjodids¹). — Das rothe Quecksilberjodid ist hei gewohnlicher Temperatur beständig und geht beim Erhitzen in das gelbe über. Beim Abkühlen verwandelt sich das letztere wieder in das rothe, namentlich wenn die geringsten Spuren des rothen

⁴) Hyg. Rundsch. 3, 71—80; Ref.: Chem. Centr. 66, I, 348. — ⁴) J. Pharm. Chim. 29, 67 -70. — ⁴) Daselbst, S. 70 -71.

Jodids hinzugebracht werden, unter Freiwerden von 3.0 Calfür HgJ₂ = 354 g. Beide Jodide können auch bei gewohnlicher Temperatur gewonnen werden: Das rothe durch Fällung, das gelbe aus der Lösung in Alkohol durch Wasser oder Abkuhlung der Lösung. Frankenheim hatte, da er durch Sublimation zwischen Glasplatten sowohl rothes als gelbes Jodid erhalten hatte, augenommen, dass beide Arten auch im Dampfzustande vorhanden seien. Der Verfasser weist diese Ansicht zurück, di im Sublimat die rothen Krystalle sehr wohl erst secundar aus dem gelben Jodid, z. B. durch Verstäuben ganz geringer Mengel rothen Jodids aus dem noch nicht sublimirten Theile auf das Sublimat, entstanden sein können. Der Verfasser ist rielneh der Ansicht, dass im Dampfe nur das gelbe Quecksilberjodid vorhanden sei.

E. G. Clayton. Ueber die Darstellung von Kaliummerennjodid 1). — Das Doppelsalz 2(KJ. HgJ_I) - 3 H₂O hat der Verfasser so gewonnen, dass er gewöhnliches Nefsler sches Reazereingedampft und die concentrirte Lösung sich selbst überlassen hat Dabei scheiden sich feine gelbe Prismen aus, welche durch Wasset unter Abscheidung von Mercurijodid zersetzt werden. Zur Reingung werden dieselben abgesangt und mit starkem Alkohol zewaschen.

U. Antony and Q. Sestini. Quecksilbersulfür, Hg. Sak -In Vebereinstimmung mit Sefström und Brande haben die Verfasser gefunden, dafs das Mercurosulfid existirt, wenn auch nur bei medriger Temperatur. Zur Darstellung desselben haben sie zuerst eine Lösung von Kaliumsulfat, welche auch bei -- 100 nucht erstarrt, unter 00 mit Schwefelwasserstoff gesättigt und mit duser Lösung eine Suspension von Mercurochlorid oder -acetat in Kaliumsulfatlösung gemischt. Es bildet sich dann ein schwarze-Pulver, welches aber unter dem Mikroskope auch bei 0° unt Quecksilberkugeln vermischt erscheint, also ein Gemisch von He und HgS ist. Bei der Einwirkung von trockenem Schwetelwasserstoff bei - 10' auf trockenes Calomel ist die Reaction pur dann vollständig, wenn der Schwefelwasserstoff mit Kohlendroxyd verdunnt ist. Mercuroacetat wird auch durch remen Schwetelwasserstoff vollständig zersetzt. Es bildet sich hierbei ein homogenes schwarzes Pulver, welches wirklich Mercurosultid ist; denn es wird bei 0° durch mit kohlendioxyd gemischtes trockenes Chlorwasserstoftgas in reines Mercurochlorid unter Entwickelung von

¹⁾ Chem. News 70, 102. 1) Gazz, chim. ital 24, 1, 193 - 198

Schwefelwasserstoff umgewandelt, während ebenso behandeltes Mercurisulfid unverändert bleibt. Bei steigender Temperatur (von 0° an) dagegen zersetzt sich Hg₂S langsam in HgS und Hg.

J. A. lppen. Ueber synthetische Bildung von Zinneberkrystallen!). — Zwar sind die Versuche des Verfassers noch nicht abgeschlossen, aber es geht doch soviel aus denselben hervor, daßs die von Brunner angegebene Grenze von 45° nicht als thermische Grenze der Bildung des Zinnebers angeschen werden kann. Freies Salzsäuregas befördert nicht immer die Bildung des Zinnebers, wohl aber scheint dies Schwefelwasserstoff zu thun.

W. Spring. Ueber die Umwandlung des schwarzen Quecksilbersulfids in rothes und die Dichte und specifische Wärme beider Körper⁴). - Der Verfasser hat schon früher gezeigt, daß sich die Dichte eines Körpers durch Druck nur dann dauernd ändern läfst, wenn derselbe in mehreren Modificationen von verschiedenem specifischen Gewicht existirt. Die Dichte des Bleies lässt sich also dauernd nicht ändern, während z. B. amorphes Arsen durch Druck sich in krystallinisches überführen läfst. Der Verfasser hat deshalb den Satz aufgestellt: "Die Materie nimmt unter Bedingungen, welche von der Temperatur abhängig sind, den Zustand an, welcher dem von der Substanz eingenommenen Volumen entspricht." Trotzdem ist es nun dem Verfasser nicht gelungen, die gewöhnliche schwarze Modification des Quecksilbersulfides durch Druck in die rothe überzuführen, auch wenn er die Temperatur erheblich steigerte, um über den kritischen Punkt (point de transition, wie sich van 't Hoff ausdrückte) zu kommen. I'm die Ursache des Mifserfolges zu ermitteln, hat der Verfasser zunächst die specifischen Volumen des schwarzen, als Niederschlag gefällten Schwefelquecksilbers, dann des rothen Sultides, welches erhalten ist durch Behandlung des schwarzen mit gelbem Schwefelammonium, aud endlich des durch Sublimation erhaltenen Zunobers — bei verschiedenen Temperaturen bestimmt und dieselben hei 56,6°, einer Temperatur, bei welcher dieselben bei allen Modificationen am höchsten sind, während sie oberhalb und unterhalb dieser Temperatur wieder abfallen, zu 132,45, resp. 123,65, resp. 123,60 gefunden. Ferner hat er bei Bestimmung der specifischen Wärme auch für das schwarze Sulfid durchgangig hibere Werthe als für das rothe ermittelt. Aus diesen Unter-

¹⁾ Tschermack's Mitth 14, 114 120; Ref. Chem Centr 66, I, 119.

— 7) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 371—383; Belg. Acad. Bull. 28, 238—257.

suchungen ergiebt sich, dass zur Veberführung des schwarzen in das rothe Sulfid ungefähr 35 000 Atmosphären Druck nötting waren, ein Betrag, der mit unseren jetzigen Hülfsmitteln wohl nicht zu erreichen ist. Indessen ist es dem Verfasser gelungen, eine andere Modification des schwarzen Sulfides mit dem specifischen Volumen (17º) 124,38 durch Sublimation des gewöhnlichen schwarzen Quecksilbersultides in einer Atmosphäre eines indifferenten Gases (CO, N₁) und Aussuchen des neben einem schwarzen Pulver sich bildenden krystallinischen schwarzen Sultides zu gewinnen. Zur Ueberführung dieser schwarzen Modification in die rothe sind nur einige hundert Atmosphären nothwendig, und in der That gelingt die Veberführung schon beim kriftigen Reiben desselben in einem Achatmörser. Hierdurch erklärt sich auch das Amsterdamer Verfahren zur Zinnoberdar-tellung, welches daranf beruht, das bei der Sublimation von Quecksilbersultid neben dem rothen entstehende schwarze Pulver durch kraftiges Vermahlen und Drücken in das rothe Product überzuführen. Zum Schlusse berichtigt der Verfasser noch einige Literaturangaben dahu, dals das rothe Sultid beim Erhitzen auf 3200 schwarz. beim Erkalten aber immer wieder roth wird, während beim Erhitzen auf 410° das rothe Sulfid dauernd schwarz wird. Lim.

Raoul Varet. Untersuchungen über die Mercurisulfate 1). Der Verfasser hat thermochemische Untersuchungen angestellt zunächst über die Bildungswarme des neutralen Quecksilbersulfates nach der Methode der doppelten Umsetzung, indem er z. B. die Wärmetönung bei Zusammentreffen von H_2SO_4 mit 2HCl und weiter von H_2Cl , mit H_2SO_4 , endlich H_2Cl mit 2HCl maß, dann dieselben Messungen mit HCN anstellte. Die Anführung der emzelnen Zahlen wurde zu weit führen. Er fand so folgende Resultate:

Ferner hat der Verlasser auf ähnliche Weise die Bildungswärme des dreibasischen Quecksilbersulfates (SO₃, 3 HgO) bestimmt, und hierbei gefunden:

¹⁾ Compt. rend. 119, 654-687; Bull. soc. chim. 11, 1166-1170.

3 HgO (gefüllt) + H_qSO₄ (verdünnt) = SO₃.3 HgO (fest) + H_qO (flussig) giebt + 13.3s Cal. HgSO₄ (fest) + 2HgO (gefüllt) = SO₃.3 HgO (fest) giebt + 10.78 (al. Endlich:

Hg > 0, + 10 Liter aq. = 17 Hg S 0, (gelöst) + 1/2 H₀ S 0, (gelost) + 1/2 (S 0, 3 Hg O) (gefallt) giebt + 2,38 (al.

Bei der Einwirkung von Wasser auf HgSO₄ wird am meisten Wärme entwickelt. Die exotherme Reaction erklärt also, warum das neutrale Salz durch Wasser zersetzt wird. Im Mercurisulfat wird (wie aus den nicht angeführten thermochemischen Gleichungen hervorgeht) die Schwefelsäure vollständig durch die Cyanwasserstoffsäure mit + 23,5 Cal. ersetzt. Ebenso wird auch die Schwefelsäure beim Quecksilber vollständig durch Salzsäure verdräugt. Ltm.

Raoul Varet. Untersuchungen über die Mercurimtrate 1).

— Der Verfasser hat dieselben thermochemischen Untersuchungen am Mercurinitrat wie am Sulfat (siehe vorhergehendes Referat) angestellt und hierbei folgende Resultate gewonnen.

 $\frac{\mathrm{HgO} \; (\mathrm{gefallt}) \; + \; 2 \; \mathrm{HNO}_{\mathrm{a}} \; (\mathrm{verdunnt}) \; = \; [\mathrm{Hg}(\mathrm{NO}_{\mathrm{a}}), \; + \; ^{1}_{-1} \; \mathrm{H_{c}O}] \; (\mathrm{fest}) \; + \; \mathrm{H_{c}O} \; (\mathrm{flussig}) \; \; \mathrm{grebt} \; + \; \; 7,36 \; \mathrm{Cal}.}$

Hg (flüssig) + N_g (Gas) + O_g (Gas) + ½, H_gO (flussig) - [Hg(NO_g)_g + ½, H_gO) (fest) globt + 58,36 Cal.

Die Bildungswärme des dreibasischen Nitrates:

3 Hg O (gefallt) + 2 HNO_2 (verdunnt) = $N_4 O_5$, 3 Hg O_2 , $H_2 O$ (fest)

giebt 4 15,45 Cal.

 $\begin{array}{c} \text{Hg O . N}_{\tau}O_{5} \ \downarrow \ ^{1}/_{4}\,\text{H}_{\tau}O \ (\text{fest}) \ \downarrow \ ^{2}\,\text{Hg O} \ + \ ^{1}/_{4}\,\text{H}_{\tau}O \ (\text{flussig}) & \text{N}_{\tau}O_{5} \ 3\,\text{Hg O} \\ \text{. H}_{\tau}O \ (\text{test}) \ \text{grebt} \ \downarrow \ 8,09 \ \text{tal.} \end{array}$ Endlich:

 $Hg(NO_s)_s + \frac{1}{4}$, H_sO (fest) + 10 Liter aq = $\frac{1}{4}$, $Hg(NO_s)_s$ (geleat) + $\frac{1}{4}$, HNO_s (geleat) + $\frac{1}{4}$, $(N_sO_s, 3HgO, H_sO)$ (feat) giebt = 1.2 Cal.

Auch die Salpetersäure wird gebunden an Quecksilber durch Salzsaure und Cyanwasserstoffsäure ersetzt. Ltm.

Silber.

J. Asbeck. Extraction silberhaltiger Aufbereitungsabgänge mittelst des Russelprocesses zu Sala in Schweden?). - Um die in den Abgängen von silberhaltigen Bleiglanzerzen noch vorhandenen Silbermengen zu gewinnen, wird ein Extractionsprocefs angewendet. Die Lauge entbält im Liter durchschnittlich 15 g

¹) Compt. rend. 119, 797-799. - ¹) Berg- u. Huttenm. Zeitg. 53, 13-15.

Natriumthiosulfat und 3 g Kupfersulfat und wird bei 35 bis 45° angewendet. Sie circulirt mehrmals über die Abgünge und wird dann noch längere Zeit mit denselben in Berührung gelassen. Endlich wird mit warmem Wasser nachgewaschen, bis mit KJ kein Silber mehr nachweisbar ist. Die Fällung geschieht mit soviel einer concentrirten Schwefelnatriumlosung, dass eine genommene Probe der Lauge bei erneutem Zusatze von Schwefelnatrium eben noch eine schwarzliche Fällung gieht. Die klare Lauge wird unter Ersatz des verbrauchten Natriumthiosulfate und unter Umständen auch des Kupfersulfats wieder als Extractionslauge benutzt. Der die Schwefelmetalle enthaltende Schlamm geht in eine Filterpresse und wird dann mit bleuschen Zuschlagen im Schachtofen niedergeschmolzen, das Werkblei mit Zusatz von 2 bis 4 Proc. Ag abgetrieben, der fallende Kupferstein mit einen 20 Proc. Cu, 15 Proc. Pb und 0,2 Proc. Ag dagegen verkauft, Die Auslaugung der Abgänge geht nach der Gleichung: 4 Na. S.O. $+ 3 \text{Cu}_2 \text{S}_2 \text{O}_3 + 3 \text{Ag}_2 \text{S} - 3 \text{Cu}_2 \text{S} + 6 \text{Na} \text{Ag} \text{S}_2 \text{O}_3 + \text{Nu}_2 \text{S}_2 \text{O}_3$ vor sich.

Der Roefsler-Edelmann'sche Bleientsilberungsprocefs 1). Dieser Process zerfällt in zwei Theile. 1. Entsilbern des Werkbleres durch eine 1/2 Proc. Aluminium enthaltende Zinklegirung, wodurch raffinirtes Blei und eine Zinksilberlegirung gewonnen wird. 2. Verarbeitung der Zinksilberlegirung zu raffinntem Silber Bei Entsilberung des Werkbleies mit reinem Zink bildet sich viel Zinkoxyd, welches eine vollständige Autnahme des Silbers durch das Zink verhindert und einen obenauf schwimmenden Zinkschaum entstehen läfst. Die Zinkaluminiumlegirung oxvdirt sich nicht und nimmt alles Silber auf. Sie wird dann einem auf 400 bis 500° erhitzten Werkblei zugesetzt und geht beim Abkühlen nach Aufnahme des Silbers an die Obertläche, wo sie abgehoben und durch Aussaigern bei medriger Temperatur von dem noch anhaftenden Blei befreit wird. Die Legirung kann entweder durch Behandlung mit Salz- oder Schwefelsaure auf Silber oder durch ein elektrolytisches Verfahren auf Zink und Silber verarbeitet werden. Das letztere Verfahren liefert ein sehr reines Zink von 99,94 Proc. Gehalt. Als Elektrolyt dient hier eine Lösung von Chlorzink in Chlormagnesium. Als Anode dient die Zinksilberlegirung, als Kathode Zinkplatten. Den Anoden wird das Zink entzogen und es bleibt als Rückstand derselben ein Schlamm mit 75 Proc. Ag und 12 Proc. Pb. Dieser wird mit sehr verdunnter

¹⁾ Berg- u. Huttenm, Zeitg. 53, 109-110,

Schwefelsäure behandelt, um die Oxyde von Kupfer, Zink und Eisen zu entfernen, dann wird gebildetes Chlorsilber mit Eisenabfällen zu Silber reducirt, so daß dieser Schlamm nunmehr 15 Proc. Pb und 80 bis 85 Proc. Ag enthält. Hieraus wird das Blei als Glätte entfernt.

Francis C. Phillips. Notiz über eine Form des Silbers, welche durch Reduction von Silbersulfid mit Wasserstoff erhalten wird 1). - Der Verfasser hat in Uebereinstimmung mit mehreren anderen Forschern beobachtet, dass bei der Reduction von gefälltem Silbersulfid oder Argentit mit Wasserstoff das Silber Draht- oder Fadenform annimmt. Dieselbe Erscheinung bietet sich auch bei der Reduction von Kupfersulfid mit Wasserstoff dar. Für dieselbe ist von Hampe (JB. f. 1893, S. 490) die Erklärung aufgestellt worden, daß das reducirte Kupfer sich in dem geschmolzenen Sulfid auflöse und dann aus dem geschmolzenen Inneren durch Hohlräume der erstarrten Kruste durchgeprefst werde. Diese Erklärung läfst sich nicht für das Silber aufrecht erhalten, da der Schmelzpunkt desselben 5000 höher liegt als die Reductionstemperatur, und die bei der Reduction des Silbersulfids freiwerdende Wärme durchaus nicht ausreicht, diese Temperaturstergerung herbeizuführen. Litm.

E. Odernheimer. Verfahren zum Färben von Textilfasern, Leder, Hotz u. dergl. mit Silber-, Uran- und Chromsalzen?). — Textilfasern, welche mit einem Silbersalz getränkt oder bedruckt sind, behandelt man noch feucht mit einem reducirenden Gas, z. B. Phosphorwasserstoff oder Wasserstoff, welchem Spuren von Phosphor- oder Arsenwasserstoff beigemengt sind, wobei sich metallisch glänzendes Silber ausscheidet. Mit Uransalzen imprägnirte Faser setzt man dem Druck einer heißen Walze aus, wodurch eine intensive gelbe Farbe erzeugt wird, welche durch Alkalien in Orange übergeht. Chromsalze neben einem Reductionsmittel, z. B. Glycerin, liefern bei gelindem Erhitzen eine grüne, bei stärkerem eine braune Färbung.

E. A. Schneider. Zur Kenntnifs des colloidalen Silbers '). — Bekanntlich läfst sich eine Lösung des colloidalen Silbers in Acthylalkohol darstellen, ein sogenanntes Organosol. Der Verfasser hat nun dadurch geprüft, welche anderen Organosole des Silbers sich gewinnen lassen, daß er 1 ccm des alkoholischen Organosols mit 5 ccm des betreffenden zu untersuchenden Lösungs-

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16, 700, — ¹) D. R.-P. Nr. 72523, — ²) Zeitschr. anorg. Chem. 7, 339—340.

mittels versetzte, und beobachtete, ob Fällung eintrat oder nicht. Nur Propyl-, Isobutyl-, tertiärer Butvlalkohol, Aethylenglveol und Phenol bewirken nicht sofortige Ausfallung, nach einigen Monaten tritt durch dieselben aber Coagulirung ein, das Coagulium ist außer beim Aethylenglycol in Wasser löslich. Mit Glycerin läßet sich dadurch ein Organosol darstellen, daß man das alkoholische Organosol mit dem gleichen Volumen Glycerin versetzt und den Alkohol über Schwefelsäure im Vacuum abdunstet. Beim Versetzen des alkoholischen Organosols mit Aether entsteht ein Coagulum, welches, im Vacuum getrocknet, einen grunlichen Metallschimmer besitzt. Dieses Praparat löst sich vollkommen in Wasser auß.

M. Carev Lea, Ueber Lösungen von metallischem Silber 1). - Der Verfasser vertritt die Ausicht, daß wahrscheinlich das colloidale Silber sich nicht im Zustande der Polymerisation befindet, da es leichter oxydirt und chlorirt wird als gewöhnliches Silber, and polymere Substanzen meist indifferenter sind als solche unt einfachem Molekul. Er hat ferner, wie schon Schneider, Prange u. A. vor ihm, durch Dialyse nachweisen können, dass das allotrope Silber in colloidalem Zustande sich befindet. Er bezeichnet aber weiter die colloidale Lösung als eine vollkommene, weil er bei einem ziemlich roben optischen Versuche (er hefs Licht von oben in die Flüssigkeit eintreten und betrachtete dieselbe rechtwinkelig zu dieser Einfallslinie) keine Trubung nachweisen konnte. (Inzwischen ist von verschiedenen Forschern durch Anwendung des Tyndall'schen Experimentes diese Ausicht widerlegt worden. D. Ref.) Der Verfasser hat die von ihm gewonnenen colloidalen Silberlösungen als sehr beständig befunden. wengstens bleiben dieselben theilweise unverändert, wenn sich auch ein Theil des Silbers absetzt. Diese Veränderung schreibt er der Einwirkung des Lichtes zu. (Die Verunreinigungen werden wohl aber eine noch bedeutendere Rolle als das Licht spielen. D. Ref.

C. Barus. Beobachtungen am colloidalen Silber 1). — Im Gegensatze zu Carey Lea (siehe vorhergehendes Referat) und Prange 1), welche im Hydrosol des Silbers wahre Lösungen erblicken, nimmt der Verfasser das Silber als in Suspension befindlich au, da er sowohl Lea's Versuch als das Tyndall'sche Experiment nicht für beweisend ansieht, da die Größe der Theilchen

Zeitschr. anorg. Chem. 7, 341-342; Sill. Am. J. 48, 343. - *) Sill. Am. J. 48, 451-454. - *) JB. f. 1890, S. 634.

im Silberhydrosol geringer ist als die Wellenlänge des Lichtes. Der Verfasser hat dies auf folgendem Wege gefunden: Durch den Druck, welcher nothig ist, Luft durch eine poröse Thonplatte in Wasser zu pressen, hat er die Durchmesser der Poren derselben zu 2.18.10-6cm, also geringer als die Wellenlänge des violetten Lichtes berechnet. Da es nun möglich ist, das Hydrosol des Silbers durch eine porose Thomplatte zu filtriren, so müssen die in ihm enthaltenen Silbertheilchen noch kleiner als diese Poren sein. Wenn man die Poren successive verkleinern könnte, so würde man auf diese Weise gewils zu Schlüssen über die Größe der im Hydrosol enthaltenen Theilehen gelangen können. Der Verfasser hat im Verein mit Schneider an den Carey Leaschen Silberspiegeln, welche durch Eintrocknung des festen colloiden Silbers auf Glas entstehen, eine Nichtleitung derselben für den elektrischen Strom beobachtet. Leitung trutt vielmehr erst ein, wenn ein elektrischer Funke übergeschlagen ist. Der Verfasser hält die optischen Untersuchungen für die entscheidendsten. So könnte eine Entscheidung für den cohärenten oder nichtcohärenten Zustand des Lea'schen Spiegels durch Anbringung desselben zwischen zwei durchsichtigen Medien (Glas) getroffen werden, deren eines (das nach dem Beschauer zu liegende) größeren Refractionsindex als das audere besitzt. Durch die Aenderung der Phase des reflectirten Lichtes, je nachdem, ob Beschlennigung oder Verlangsamung eintritt, würde die Entscheidung gegeben sein. Zum Schlusse vergleicht der Verfasser die Ausfällung des Silbers aus seiner colloidalen Lösung mit der Sedimentation fein vertheilter Substanzen (Trübungen) aus Wasser.

J. Seymour. Reactionen einiger Silberverbindungen mit reducirenden Salzen). — Die unlöslichen Silbersalze werden im Dunkeln und in der Kälte weniger leicht reducirt, als die löslichen. Der Verfasser hat reines Chlor-, Brom- und Jodsilber im Dunkeln mit verschiedenen reducirenden Salzen behandelt und hat bierbei gefunden, daß Natriumthiosulfat in saurer, neutraler und alkalischer Lösung keine Reduction bewirkt, wenn bei gewöhnlicher Temperatur gearbeitet wird. In der Hitze tritt bei AgCl und AgBr Reduction zu Metall ein, während AgJ in eine in Natriumthiosulfat auch bei Zusatz von Ammoniak unlösliche Modification übergeht. Eine Lösung von Chlor- und Bromsilber in Natriumthiosulfat wird vom Licht wenig beeinflußt. AgCl und AgBr werden beide, ersteres etwas schneller, von Natriumihypo-

¹⁾ Pharm. Rundsch. 1894, S. 264; Ref.: Chem. Centr. 66, L. 148.

phosphit reducirt. Durch Ferrocyankalium wird AgCl etwas reducirt, aber nicht zu Metall, da die dunkelgefarbte Substauz in Ammoniak löslich ist. Kupferchlorür übt keine reducirende Wirkung aus, ebenso wenig saure Zinnehlorürlösung. Alkalische Zinnehlorürlösung dagegen reducirt AgCl und AgBr in der Waime und im Licht zu Metall und führt AgJ in eine in Ammoniak losliche Verbindung über. Ferrosulfat in neutraler oder saurer Lösung übt auf Halogensilber sowohl bei Lichtabschluß als im Lichte und in der Wärme keine reducirende Wirkung aus, reducirt dagegen lösliche Silbersalze sofort zu grauem Metall, Silbernitrat und -acetat schon im Dunkeln.

Chapman Jones. Ueber das Product der Einwirkung von Mercurichlorid auf metallisches Silber 1). - Läfst man auf eine photographische Platte Mercurichlorid einwirken, so bekommt man eine weiße Substanz, die auch erhalten wird, wenn reducirtes Silber mit HgCl, behandelt und die Substauz von Ag und unverändertem HgCl, durch Schlämmen getrennt wird. Diese Substanz ist nicht ein Gemenge von AgCl und HgCl, sondern hat die Formel Ag Hg Cl₂, da seine Dichte 6,495 beträgt, während obiges Gemenge 6,618 erfordern würde. Ammonchlorid wirkt nach der Gleichung ein: $3 \text{ AgHgCl}_2 = \text{Ag} + \text{Hg} + 2 \text{AgCl} + 2 \text{HgCl}_r$ Cyankalium wirkt nach folgender Gleichung ein: 3 Ag Hg Cl, +8KCy = Ag + Hg + 2 KAgCy₂ + 2 HgCy₂ + 6 KCl. Da aber etwas Quecksilber durch Silber ausgefällt wird, so findet man immer etwas mehr Hg und weniger Ag, als der Gleichung entspricht. Zwischen KAgCy, und HgAgCl, findet dann weiter die Reaction statt: HgAgCl₄ + KAgCy₇ = Ag + AgCl 4 HgCy₇ + KCl. Das Cyansilber des Rückstandes wird in secundarer Reaction (AgCl + KAgCy2 - KCl + 2AgCy) erhalten. Mit Ammoniak entstehen schwarze Korper, wahrscheinlich NII2AgHgCl und NHAgHgaCl. Verdinnte Natronlauge bildet neben AgCl, Hg.O. und Ag.O. Sodalosung entzieht das an Ag gebundene Chlor Mit concentrirter HCl erfolgt Hg-Abscheidung: 2 AgHgCl, = Hg + HgCl, + 2 AgCl. Ferrooxalat reducirt zu den Metallen. Na. 80, schwarzt HgCl, wobei zunächst Hg(SO₃), Hg₃ entsteht, bei einem Veberschufs von Sulfit scheidet sich Hg aus und in Losung geht Hg Na₂(SO₃₎₄. Auf Ag Hg Cl₂ wirkt Sulfit nach der Gleichung: $4 \text{ Ag HgCl}_2 + 7 \text{ Na}_2 \text{ SO}_3 + x \text{ Na}_2 \text{ SO}_3 + \text{Ag}_2 + \text{Hg} + \text{Ag}_2 \text{ SO}_3 x \text{ Na}_2 \text{ SO}_3$ - 3 Hg Na₁(SO₃)₃ + 8 NaCl. Thiosulfat wirkt genau wie Ammonchlorid. Mr.

¹⁾ Chem Soc. Ind. J. 12, 988-988; Chem. Centr. 65, I, 317-318.

Joannis und Croizier. Ueber einige Verbindungen von Ammoniak mit verschiedenen Silbersalzen¹). — Die Verfasser haben die Ammoniakverbindungen verschiedener Silbersalze so dargestellt, daß sie die trockenen Salze mit Ammoniak behandelten, indem sie vermieden, daß die Temperatur bis zum Schmelzpunkt der Salze stieg. Eine vollständige Sättigung mit Ammoniak erreichten sie, indem sie das Gefäß, welches das Silbersalz enthielt, durch Kältemischung kühlten, während sie Ammoniak einleiteten, wodurch das Salz in flüssiges Ammoniak eingebettet wurde. Von Bromsilber existiren die Ammoniakverbindungen: Ag Br. 3 N H₃, Ag Br. 3 N H₄, und Ag Br. N H₃. Nach der Formel von Dupré:

$$\log P = \frac{a}{T} + b \log T + c,$$

in welcher P der Druck in Centimetern Quecksilber, T die absolute Temperatur und a, b, ϵ Constanten, die für die verschiedenen Korper verschieden sind, bedeuten, haben sie die Dissociationstemperaturen bei normalem Druck zu 3,5, 3,4 resp. 51.5° gefunden. Von Jodsilber bestehen die Ammoniakverbindungen: Ag J. N H₃ und Ag J. 4 , N H₃ mit den Dissociationstemperaturen 3,5 resp. 90°. Von Cvansilber 1st Ag CN. N H₄ mit der Dissociationstemperatur 102° dargestellt worden. Von Silbernitrat sind Ag NO₃, 3 N H₃, Ag NO₄, 2 N H₅ und Ag NO₃, N H₄ bekannt. Das erste hat die Dissociationstemperatur 63°, das zweite ungefahr 170°.

Eduard Valenta. Leber die Löslichkeit des Chlor-, Bromand Jodsilbers in verschiedenen anorganischen und organischen Losungsmitteln 2). — Der Verfasser stellt eine Tabelle der Losungsfähigkeit verschiedener Salze für die Silberhaloide auf, aus welcher Folgendes hervorzuheben ist. Den ersten Platz nehmen die Thiosulfate ein und zwar lösen dieselben am besten in 10bis 20 proc. Lösung Chlor-, weniger gut Brom- und unverhältnifsmaßig viel weniger Jodsilber. Es verhalt sich die Löslichkeit von Jod- zu Bromsilber ungefahr wie 1:10. Die Loslichkeit entspricht durchaus nicht der Gleichung: 3 Na, S, Ox + 2 AgCl - Ag.S.O. 2 Na, S.O. + 2 Na Cl. Natroumsulfit wirkt nur sehr schwach, am besten noch bei Chlorsilber. Ammoniumsulfit und -carbonat lösen Chlorsilber nur spurenweise. Ananoniak ist für Chlorsilber ein sehr gutes Lösungsmittel, ist aber in den Concentrationen, in welchen es schr wirksam ist, für photographische Zwecke nicht zu brauchen, da es Bildschiehten und Papier an-

¹⁾ Compt. rend. 118, 1149-1151. - 2) Monatsh. Chem. 15, 249-253

greift. Eine concentrirte Magnesiumchloridlösung 1:2 nimmt genan so viel (und zwar nur) Chlorsilber auf, wie eine 1 proc. Natriumthiosulfatlösung. Das beste Losungsmittel ist Cyankaleum und zwar nimmt hier das Losungsvermögen von Chlor- bis Jodsilber bedeutend zu. Die Rhodanide losen am leichtesten Bromsilber und zwar ist hier Rhodanammon und Rhodanalummum am meisten zu empfehlen. Von organischen Losungsmitteln wirkt Thiocarbamid nur sehr gering lösend, während Thiosinamm (Allylthiocarbamid) fast ebenso stark Chlorsilber lost, wie Natriumthiosulfat.

Gold.

A. Liversidge. Ueber den Ursprung des moosformigen Goldes [moss gold[1], - Der Verfasser berichtet zunächst über Versuche, bei welchen er goldhaltigen Arsemkkies in einer Muffel im Bade von geschmolzenem Zinn oder Zink erhitzte und Arsen und Schwefel abtrieb, den Ruckstand mit Salzsäure zur Entfernung des Eisenoxyds behandelte und so blumenkohlähnliche Gebilde von Gold erhielt, ohne daß das Gold geschmolzen gewesen ware. Auch beim Rosten von Gold mit Arsenikkies erhielt er ähnliche Gebilde von Gold. Andere Sulfide dagegen nahmen das Gold vollständig auf und gaben keine moosähnlichen Formen des Goldes. Ebenso konnte er dieses Moosgold beobachten beim Rösten der aus einer Lösung von Natriumchloraurat, gemischt mit Natriumarseniat, durch Schwefelwasserstoff gefallten Sulfide. Beim Rösten von aus Natriumchloraurat mit Schwefelwasserstoff gefälltem Goldsulfid erhielt er mehr oder weniger krystallisirtes Gold. Um Goldarsenid zu erbalten, hat der Verfasser Arsendämpfe in einer Verbrennungsröhre über erhitztes Gold geleitet, hierbei sofort ein Schmelzen des letzteren beobachtet und beim Abkühlen unter Spratzen goldgelbe Kugeln gewonnen. Das Spratzen führt er auf eine Abgabe von überschussigem Arsen zurück. Diese Kugeln hatten oft Hohlungen, in denen sich moosformiges Gold befand. Das Verfahren zur Gewinnung des Goldarsenids hat der Verfasser mannigfach modificirt und über jede Kleinigkeit mit mmutioser Genauigkeit berichtet. näheres Eingehen auf dieselben erscheint aber zwecklos für den Kern der Sache, und es muß deshalb auf das Original verwiesen werden. Er hat so Legirungen von Gold und Arsen von ganz

¹⁾ Chem. News 69, 152-155.

wechselndem Gehalte (2 bis 10 Proc. As) gewonnen. Beim Erhitzen von fein vertheilten Gemischen von Gold und Arsen, Gold, Arsen und Schwefel, Arsenkies und Gold gewann der Verfasser Gold, welches eine moosformige Structur zeigte. In Schwefeldampf veranderte sich das Gold nicht. Besondere Versuche zeigten ihm die Unschmelzbarkeit des Goldes auch in feinsten Blättechen beim Erhitzen mit dem Gebläse in einer Röhre. Beim Rösten von Goldamalgam blieb ebenfalls ein blumenkoldähnliches Gebilde von Gold zurück, moosartige Theile waren an demselben aber nicht zu entdecken. Er kommt deshalb zu dem Schlusse, dafs zur Bildung des Moosgoldes das Vorhandensein einer leicht schmelzbaren Goldarsenlegirung nothig ist, welche dann beim Rosten unter Abgabe des Arsens das Gold in Moosform zurückläfst. Ltm.

A. Liversidge. Ueber den Ursprung der "gold nuggets" 1). Zunächst führt der Verfasser eine große Reihe alterer Ansichten über die Entstehung dieser Goldgebilde an. Vereinzelt steht die Annahme, daß die "gold nuggets" in gluthdussigem Gestein sich gebildet und durch spätere Zertrümmerung des erstarrten Gesteines in Freiheit gesetzt worden seien. Die meisten anderen Forscher vertreten vielmehr die Auschauung, daß diese Goldgebilde durch Ansscheidung aus einer wässerigen Lösung (in Mineralwässern) entstanden seien und zwar unter Mithülfe von Pyriten und anderen Metallsulfiden, woraus auch die große Reinheit des angeschwemmten Goldes gegenüber dem in Adern gefundenen zu erklären sei. Die Einen meinen, dass diese Ausscheidung nur bei Gegenwart einer organischen Materie, wie Holz, durch Sulfide zu Stande kommen kann, Andere dagegen haben dieselbe auch nur bei Anwesenheit von Sulfiden, wie l'vrit, sehr energisch wahrgenommen, namentlich bei Gegenwart von Alkalisalzen. Die größten und meisten Goldklumpen seien auch nicht auf den Westgoldfeldern, wo basaltische Eruptionen vorwiegend sind, gefunden worden, sondern in den Goldfeldern, welche am entferntesten von jenen liegen. Dass die großen Goldnuggets meist an einem Stücke Quarz hängend gefunden werden, beweise, das dieselben zuerst in quarzigem Gesteine befindlich waren. Andere Forscher geben wieder an, dass die größten Goldklumpen in den Westdistricten gefunden worden seien und dort während der vulcanischen Thätigkeit sich aus den salzhaltigen Wässern gebildet hätten. Die Annahme, dass die Goldnuggets durch Auswaschen der goldführenden Adern, wobei die Oberfliche der Goldtheile

¹⁾ Chem News 69, 260-262,

abgerundet und plattgeschliffen worden sei, entstanden waren, wurde von einem anderen Forscher durch die oben angeführte Thatsache, dafs die Nuggets bedeutend reineres Gold als das auden Adern stammende sind, zurückgewiesen; denn dann mußte das Gold aus den Adern dieselbe Zusammensetzung zeigen, wie die Nuggets derselben l'undstätte. Die Nuggets haben sich aus einer Goldfösung im zersetzten, porösen Gestein gebildet; denn sie werden nur in solcher Tiefe gefunden, als das Gestein für Wasser durchlassig ist. Es ist auch eine bekannte Thatsache, daß das Gold in den Extractionsabgangen des Goldberghaues nach und nach wächst, so daß dieselben wieder zur erneuten Goldgewinnung nach einiger Zeit benutzt werden können. Das Gold wird aus seiner Losung als Chlorid durch die verschiedensten organischen Substanzen reducirt, namentlich durch Torf (peat) wird dasselbe als warzenformige Masse ausgeschieden. Weiter ist die Losinchkert von schaumigem Gold in verschiedenen Salzlösungen, wie Sulfaten und Chloriden, untersucht worden. Es wird nur von Bromkalium bei 150 bis 2000 in geringer Menge gelöst. Es wirken weiter auf Gold in der Kalte Natrium- und Kaliumsulfid unter Bildung eines schwarzen Niederschlages ein, wahrend auch Gold in Lösung geht, Ammoniumsulfid dagegen nur in der Hitze. In der Natur wird das Gold wahrscheinlich durch Chlor gelöst, welches aus Chloriden, die ja in jedem Wasser vorhanden sind, durch den salpeterhaltigen Boden frei gemacht worden ist. Bei schneller Ausfallung desselben aus dieser Lösung während der Filtration durch Sand entstehen dann warzenförmige Aggregate von Gold. während die Ausscheidung des Goldes in den Adern so langsam vor sich geht, daß es krystallimsche Form annimmt. Die verschiedensten Forscher, mit Ausnahme von einigen wenigen, haben gefunden, daß das alluviale Gold remer ist als das in den Adern gefundene. Nach diesen von anderen Forschern stammenden Ansichten berichtet der Verfasser von eigenen Versuchen. Zunächst hat er beobachtet, dass alle natürlichen Sulfide auf Goldlösungen einwirken, indem sich diese mit Gold überziehen; dasselbe besitzt erst einen metallischen Glanz, wird aber bald rauh und braun, und zeigt unter dem Mikroskop oft eine warzenförmige Beschaffenheit. Der Verfasser i geht dann auf eizene quantitative Versuche ein, die die Bildung der Goldnuggets nachahmen sollen. Zunächst hat er ein Goldstückehen (als nugget oder als Goldhlatt) in einer Goldchloridlösung mit organischen Stoffen, wie

¹⁾ Chem. News 69, 208-298,

Staub, Kork, Papier, Holz, behandelt und hat überall eine Abscheidung von schwarzem Golde aus der Lösung beobachtet, immer hatte aber das Stück Gold an Gewicht verloren, ein Befund, der unit dem anderer Forscher in Widerspruch steht. Bei Behandlung einer Goldchloridlösung mit einem Stücke oder Blatte Gold und den verschiedensten natürlichen Sulfiden, als Pyrit, Markasit, Molybdanglanz, Arsenkies, Kupferglanz, Bleiglanz, Zinkblende, und endheh auch mit Graphit konnte der Verfasser sowohl eine Gewichtszunahme des metallischen Goldes als auch Ablagerung von Gold auf dem Sultide in wurmformiger, sehr oft aber auch in warzenförmiger Gestalt wahrnehmen, wahrend die Goldlosung sich nach und nach entfärbte. Auch andere Substanzen, wie Kohle und Sandstein, Granit, Quarz, haben dieselbe Wirkung wie die Sulfide. Der Verfasser 1) führt die verschiedensten Forscher an, welche Gold im natürlichen Wasser gefunden haben. Er selbst bestätigt dieses Vorkommen im Meerwasser. Es ist weiter beobachtet worden, dass Gold in Silicatiosung löslich ist, und dann aus dieser Lösung durch Oxalsäure ausgefallt wird. Es ist dies eine bemerkenswerthe Thatsache, welche zu erklaren im Stande ist, wie das Gold in der Natur in Lösung gegangen ist, Daher kommt es auch; dass Gold fast immer in Begleitung von Quarz, Thon u.s. w. gefunden wird. Auch Goldsulfid ist in natürlichem, namentlich alkalicarbonathaltigem Wasser löslich. Die Entstehung des Goldes aus wasseriger Lösung wird auch dadurch sehr wahrscheinlich gemacht, dass es oft mit nachweislich aus wasseriger Losung entstandenen Mineralien (z. B. Brauneisenerz) zusammen vorkommt. So ist auch Gold oft in Niederschlägen von Pyrit und Kupfersulfid, welche aus dem Gehalte der heißen Quellen an Kupfer- und Eisensulfat durch Reduction mit Hülfe einer organischen Substanz entstanden sind, enthalten. Ja sogar die Flüchtigkeit des Goldes mit Hulfe von Borsäure, Kohlensaure, Schwefelwasserstoff und Wasserdämpfen in den Suffionen Kaliformens ist durch das Vorhandensem desselben in den Absätzen dieser vulcanischen Gebilde und zwar im Schwefel, Zinuober etc. erwiesen. Nach Allem kommt der Verfasser 2) zu der Ueberzeugung, daß wohl die großen Nuggets entstanden sind durch Loslösung des tioldes aus Adern, ohne dass eine besondere Vergroßerung derselben durch Gold aus Losungen eingetreten ist. Für die Ausicht, dafs die Nuggets in situ gebildet seien, war als Beweis aufgestellt worden, daß dieselben meist etwas andere Zusammensetzung als

Chem. News 70, 6-8. -) Daselbst, S. 21-22.
 Jahresber, f Chem. a. s. w for 1894.

das Gold aus Adern zeigten. Dies weist der Verfasser als nicht zutreffend und zufällig zurück. Als fernerer Beweis sollte der Umstand gelten, daß die großten Nuggets fern von den nachsten Goldadern gefunden wurden. Dies betrachtet der Verfasser mit Recht als ganz unwesentlich. Weiter hat man gemeint, dass die Nuggets noch Spuren von krystallinischer Structur zeigen müßten, wenn sie aus Adern stammten. Dies wird vom Verfasser damit widerlegt, dafs gewifs die Nuggets, auf ihrem Wege durch Wasser abgeschliffen, eine warzenartige Form angenommen haben. Der letzte Beweis endlich, daß bedeutend großere Nuggets gefunden seien, als Goldstücke in den Adern vorkämen, fällt durch die Inrichtigkeit desselben. Als fernere Stütze für seine Ausicht führt der Verfasser an, daß die Nuggets meist mit Stücken von Quarz verbunden angetroffen wurden, welche ebenfalls aus den Mern stammen. Wenn die Nuggets in situ entstanden seien, so mußten auch solche in Platten- oder Fadenform im Alluvialgold gefunden werden, was aber nicht der Fall ist.

A. Liversidge. Structur der "gold nuggets" 1). - Wenn ein Goldnugget durchgeschnitten und die Oberflache polirt und mit Chlorwasser augeätzt wird, so erkennt man die krystallinische Structur. Man erhält den Widmanstätten'schen Figuren ähnliche Zeichnungen. Beim Erhitzen der Nuggets bilden sich Blasen, welche bei höherer Temperatur platzen und mit großer Gewält Goldtheilchen fortschleudern. Das in diesen Blasen enthaltene Gas scheint kein Wasserstoff zu sein, da mit Chlorwasser keine Explosion eintritt. Woher diese Blasenbildung stammt, gedenkt der Verfasser noch zu untersuchen. Beim Durchschneiden der Nuggets stiefs er öfters auf in deuselben enthaltene Quarztheilchen.

G. A. Goyder. Die Einwirkung von Cyankalium auf Gold und einige andere Metalle und Mineralien?). — Um den Einfluß der das Gold begleitenden Mineralien bei der Behandlung mit Cyankalium kennen zu lernen, hat der Verfasser die Einwirkung von 100 Thln. einer I proc. Cyankaliumlösung auf 15 Thle, äufserst fein vertheiltes, kupferhaltiges, möghehst von Gangart befreites Mineral, wie Malachit, Kupferglanz u. s. w., studirt, und bei allen, am meisten beim Kupferglanz, eine starke Einwirkung des Kaliumeyanids beobachten können. Endlich hat er auch gefunden, daß Cyankaliumlösung, welche mit einem Kupfermineral geschüttelt wurde, viel wenger Gold aufnimmt, als eine, mit der diese Man-

¹⁾ Chem. News 70, 199. — 1) Daselbst 69, 262—263, 265—270, 280—281.

pulation nicht vorgenommen wurde. Bei Zink- und Eisensulfidmineralien konnte der Verfasser keine Einwirkung des Cyankaliums nachweisen, so dass der Rath Mac Arthur-Forrest's, diese Sulfide orst durch Schwefelammonium zu entfernen, unnöthig ist. Dieser hatte auch ausgesprochen, dass er nicht an die Nothwendigkeit der Gegenwart von Sauerstoff bei der Lösung von Gold durch Cyankalium glaube, sondern dass ihm die Abgabe von Wasserstoff hierbei plausibler erscheine. Der Verfasser hat durch besondere Versuche bewiesen, dass Sauerstoff unbedingt zur Lösung des Goldes nothig ist, indem solches, welches mit Cyankaliumlosung in Berührung ist, zu dem aber die Luft keinen Zutritt hat, unangegriffen bleibt. Wasserstoff wird durchaus nicht entwickelt. Die Lösung von Silber verläuft ganz gleich. Blei wird von Cvankaliumlosung nur sehr gering und langsam angegriften, ohne dafs Gasentwickelung eintritt. Ebenso ist es mit Wismuth. Dasselbe überzieht sich mit einem haftenden weißen Ueberzug, wahrscheinlien von Carbonat. In der Lösung konnte der Verfasser (nach dem Ansäuern) mit II, S Wismuth nachweisen. Es hatte sich also wahrscheinlich ein Natriumwismuthevanid gebildet. Cadmium wird bedeutend stärker mit gelber Farbe gelost, wie dieselbe Untersuchung wie beim Wismuth zeigte. Auch dieses hatte einen Teberzug von Carbonat erhalten. Genau dieselbe Erscheinung bietet metallisches Arsen dar, nur daß dieses Element bedeutend laugsamer in Lösung geht, und zwar ohne Gasentwickelung (chenso wie alle vorher untersuchten Metalle). Auch Antimon wird ein wenig angegriffen. Zinn geht ebenfalls als Doppeleyanid, wenn auch langsam, in Lösung. Ohne Gasentwickelung lost sich ebenfalls in beträchtlicher Menge Queeksilber. Magnesium zeigt bei gleicher Behandlung Gasentwickelung. Dieselbe tritt aber ebenso ein mit Kalilauge oder destillirtem Wasser. Dieses Verhalten ist höchst wahrscheinlich auf einen Gehalt an Alkalımctall zurückzuführen. Zink zeigt dieselbe Erscheinung der Gasentwickelung. Alle diese Versuche wurden so angestellt, daß das Metall in ein Reagenzglas gebracht und dieses gefüllt mit Cyankaliumlosung in eine Schale, welche mit derselben Losung beschiekt war, umgekehrt wurde, so dafs die Luft keinen directen Zugang zum Metalle fand. Bei der Untersuchung der Einwirkung von Cyankalumlösung auf Kupfer, bei welcher mit noch größerer Sorgfalt die Einwirkung des Sauerstoffs beseitigt war, konnte der Verfasser Entwickelung von Wasserstoff und Lösung des Metalles beobachten. Cu, 4 4KCN > 2H, 0 - Cu, CN, 4-2KCN 4 2 KOH + H2. Es ist gefunden worden, dass zur Ausfallung

des Goldes aus der Cyanidlösung mehr Zink verwendet werden mufs, als der Gleichung 2 K Au (CN), - Zn - K, Zn (CN), + 2 Au entspricht, und es ist dieses Mehr der Bildung einer Gold-Zinkverbindung zugeschrieben worden. In der That ist auch die Goldausscheidung schneller und vollständiger, wenn ein mit einem Golduberzuge verschenes Zink angewendet wird. Bei Anwendung von reinem Zink ist es vortheilhaft, die Losung noch einmal nach Zufügung von mehr Cvankalium mit Zink zu behandeln, und das Zink nicht länger einwirken zu lassen, als zur Ausfallung des Goldes nothig ist, da sonst die Starke derselben während der Berührung mit Zink abnimmt. Compactes Eisen in remem Zustande sowohl, wie als Stahl oder Schmiedeeisen hat auch bei Gegenwart von Platin oder Gold nicht die geringste Einwirkung auf Cvankaliumlösung. Fein vertheiltes Eisen dagegen, wie es durch Glüben des Oxydes im Wasserstott- oder Kohlenoxydstrom gewonnen wird, entwickelt Wasserstoff unter Bildung von Ferrocyankalium. Gefälltes und gut ausgewaschenes Ferribydroxyd hat die namliche Wirkung. Nickel wirkt namentlich in femer Vertheilung, wie es durch Reduction mit Wasserstoff aus dem Oxyd gewonnen wird, oder wie es durch Reduction von Ni(CO), erhalten werden kann, unter Bildung von K, Ni(CN), auf Cyankaliumlösung ein. Nur bei dem durch Wasserstoff reducirten Metall wurde vom Verfasser Gasentwickelung beobachtet. Gas war also wahrscheinlich nur occludirt worden. Kobalt verhält sich ebenso wie Nickel, wirkt aber nicht so energisch wie dieses. Aluminium zersetzt sehr schnell und reichlich unter Wasserstoffentwickelung Cyankaliumlosung und es bildet sich Aluminiumhydroxyd und etwas Ammoniak, da wahrscheinlich ein Doppeloyanid des Aluminiums unbeständig ist. Einige Forscher hatten beobachtet, daß Silbersulfid (Silberglanz) von Cyankahumlosung night angegriffen wird und nur durch diese Behandlung den Kupfergehalt abgiebt. Der Verfasser hat aber wohl eine Einwirkung des Cyanids auf Silbersulfid feststellen können. Er schiebt das negative Resultat der anderen Forscher darauf, daß durch Aufnahme des Kupfers der Cvankaliumgehalt der Lösung erschöpft worden sei und erst eine erneute Behandlung mit Cyankaliumlösung auch das Silher ausgezogen hatte. Der Verfasser empfiehlt zuletzt die elektrolytische Gewinnung des Goldes aus seiner Cvankaliumlösung.

Cyankalium zur Goldextraction). - Es wird darauf hin-

¹⁾ Chemikerreit, 18, 1982.

gewiesen, daß das Mac Arthur Forrest'sche Verfahren, welches darauf beruht, daß Gold unter Mithülfe von Luft von verdünnter Cyankaliumlösung gelöst wird, nur auf fein vertheiltes Gold, wie es in der südafrikanischen Republik gefunden wird, angewendet werden kann, während sich dasselbe bei anderen Golderzen, wie sie in Australien. Amerika und Rußland vorkommen, wegen der grobköringen Beschaffenheit des Goldes nicht bewährt hat. Es ist einerseits deshalb und andererseits wegen der zu erwartenden Verdrängung des Forrest-Verfahrens durch das von Siemens kein bedeutender Mehrbedarf au Cyankalium zu erwarten.

Albano Brand. Neuere Verfahren der Goldgewinnung 1). Das Mac Arthur-Forrest-Verfahren. Der Verfasser giebt zunächst eine Geschichte des Mac Arthur-Forrest-Verfahrens. Schon vor 50 Jahren wurde das Uvankaliumgolddoppelsalz zur galvanischen Vergoldung benutzt, es wurde aber mit Hulfe von Goldchlorid, nicht mit metallischem Gold hergestellt. Zuerst wurde die Löslichkeit des Goldes in Cyankalium 1843 von Prince Bagration beobachtet, diese Erfahrung von Faraday dahin erweitert, daß die Lösung bei Zutritt von Luft leichter vor sich geht. Schon in den sechziger Jahren wurde dann Cyankaliumlösung benutzt, um die bei der Amalgamation sich bildenden. dieselbe hindernden Ueberzüge zu entfernen. Dann wurde es von Rae als Elektrolyt benutzt, um direct aus den Erzen, eventuell mit Hülfe einer Quecksilberelektrode, das Gold auszubringen. Mac Arthur und die Gebrüder Drs. Forrest erkannten 1885 die lösende Kraft des Cvankaliums, welche in 5 proc. Losung ihre größte Wirksamkeit außert. Jetzt wendet man aber eine 0,2bis 0.8 proc. Lösung an, da hier die Lösungsfahigkeit für unedle Metalle ein Minimum hat. Das Verfahren hatte aber noch lauge gegen Vorurtheile zu kämpfen. Dasselbe wurde 1888 zuerst in Australien und Neusceland eingeführt und von 1892 an mit steigendem Erfolge verwendet. Auch in Südafrika hat sich das Verfahren, nachdem das Vorurtheil der Goldsucher einmal beseitigt war, sehr rasch eingebürgert. In den Vereinigten Staaten von Nordamerika ist dasselbe seit 1889 im Betriebe und auch die übrigen Gold producirenden Länder haben sich nach und nach zu demselben bekannt. Der Verfasser geht dann über zu einer eingehenderen Beschreibung der maschinellen Einrichtungen beim Mac Arthur-Forrest-Verfahren. Dieselben bestehen in

¹⁾ Berg- u. Hüttenm. Zeitg. 53, 73-76, 381-384, 389-391.

der Hauptsache aus drei staffelförmig angeordneten Kastenreihen. von denen die oberste die Bottiche mit den Vorrathslaugen, die mittlere die Laugebottiche, die unterste die für die verbrauchte Lauge bestimmten Sümpfe enthalten. Zwischen den Laugebottichen und den Simpfen sind endlich die Fällkästen angebracht, in denen durch Zinkspäne die Fällung des Goldes bewirkt wird. Die Cyankaliumlösung nimmt nun aufser Gold namentlich dann auch andere Metalle auf, wenn sie wegen der groben Beschaffenheit des Goldes sehr lange Zeit einwirken muß. Die besten Resultate geben sehr feine Pochwerksschlämme, während grobere Erze noch ziemlich viel ihres Goldgehaltes zurückhalten. Der Zusatz von Cyankaliumlösung bei der Amalgamation wirkt deshalb gunstig, weil dieselbe wegen ihrer alkalischen Beschaffenheit die löslichen Oxydsalze, namentlich Ferrisulfat, zerstört, welche die blanke Oberfläche des Quecksilbers angreifen und dasselbe in eine mehlige Beschaffenbeit bringen würden. Cvankalinmlösung steigert das Ausbringen oft bedeutend, es giebt aber auch, namentlich wenn dieselbe concentrirt ist, zu Verlusten Anlafs, da das Gold durch das in Cvanidlösung elektronegativere Quecksilber nicht ausgefällt wird und sich also so der Gewinnung entzieht. Ja. Gold scheidet umgekehrt das Quecksilber aus. Diese Nachtheile treten besonders bei Gegenwart von wenig Ouecksilber ein. Die Erze des siebenbürgischen Erzgebirges verhalten sieh nicht günstig beim Cyanidverfahren, da sie einen hohen Gehalt an Schwefelmetallen aufweisen, die einen übermäßigen Verbrauch an Cyankalium verursachen. In Muszari wird deshalb zuerst das Amalgamationsverfahren angewendet, durch welches die Halfte des Goldes gewonnen wird. Die Abgange werden nach Trennung in Klarteichen in arme Schlämme mit 2 bis 3 g Gold pro Tonne und reiche Mehle dem Cyanidverfahren unterworfen. Hierbei werden aber auch nur ungefähr 60 Proc. des Goldgehaltes derselben und 50 Proc. des Silbers gewonnen. In Súdafrika wird das Gold hauptsächlich nach dem Amalgamationsverfahren in Pochwerken ausgebracht, doch hat das Cyanidverfahren schon sehr an Boden gewonnen, wie die statistischen Erhebungen des Verfassers zeigen. Das letztere wird namentlich am Witwatersrand angewendet. Das verwendete Cyankalium stammt größtentheils aus Deutschland. Der Verfasser stellt dann eine Kostenberechnung des Cyanidverfahrens auf. Die Kosten haben sich nach und nach sehr vermindert. Das elektrolytische Entgoldungsverfahren nach Siemens und Halske besteht darin, daß in die Uvanidlauge als Anoden Eisen-, als Kathoden Bleibleche eingehängt werden und ein Strom von 10 Volt Spannung durch das Bad geschickt wird. Das auf den Bleiblechen abgeschiedene Gold wird durch Cupellation gewonnen. An der Anode bildet sich Berliner Blau, welches sich wohl wieder in Cyanid zurückverwandeln läfst. Zur Verarbeitung des Goldschlammes aus den Zinkfällkästen wird derselbe vortheilhaft erst einer Röstung unterworfen.

Felix Abraham. Die neue Aera der Witwatersrand-Goldindustrie in Transvaal 1). - Zunächst giebt der Verfasser eine geologische Beschreibung des Witwaterrandes. Die goldführenden Flüze fallen nach Süden zu vom Tage 30 bis 80° steil ein, verflachen sich dann und bilden in 300 bis 500 Fuß Tiefe eine Mulde. Zunächst wurde zu Tage abgebaut, als man aber die Formation erkannt hatte, erschlofs man auch durch Tiefbau die Erze der Mulde. Die Gewinnung des Goldes geschieht zunächst durch Pochwerksamalgamation. Das durch Brechwerk zerkleinerte Erz wird gepocht und die mit Wasser gewonnene Trübe über amalgamirte Kupferplatten geleitet. Von Zeit zu Zeit wird dann das Goldamalgam abgekratzt und abdestillirt. Man gewinnt so Rohgold mit 800 bis 900 Taus, Feingehalt. Aus der Trübe gewinnt man durch Concentration auf Schüttelherden die Schliege, welche nach dem Plattner'schen Chlorationsverfahren entgoldet wird. Hiernach wird dieselbe zun

nichst oxydirend und chlorirend geröstet und dann mit Chlor behandelt, endlich das gebildete Goldchlorid ausgelaugt und Gold aus der Lösung durch Eisenvitriol gefällt. Die Trübeabgänge werden dann nach dem Cvanidprocess von Mac Arthur-Forrest weiter verarbeitet. Das Laugen geschieht mit 0,2- bis 0,8 proc. Cyankaliumlosung, durch welche Gold und Silber gelost werden, die anderen Metalle, welche als Sulfide zugegen sind, aber ungelöst bleiben. Aus der Cyankaliumlösung wird dann durch Zink und neuerdings durch Aluminium das Gold gefällt. Das letztere besitzt vor dem Zink den Vortheil, daß es wiedergewonnen werden kann und ein bedeutend reincres Gold liefert. Dann stellt der Verfasser eine Kostenberechnung des ganzen Verfahrens auf und giebt die Menge des verarbeiteten Erzes und gewonnenen Goldes au. Die Eutgoldung der Laugen geschieht endlich auch nach elektrolytischen Verfahren von Siemens und Halske, von Pielsticker und von Mulloy. Die beim Cyanidverfahren beschäftigten Arbeiter haben durch das Einathmen der Blausäuredampfe an Geschwüren an der Brust und den Oberarmen zu leiden.

¹⁾ Berg- u. Hüttenm. Zeitg. 53, 261-264.

Henry de Mosenthal. Die Behandlung der Golderze auf den Witwatersrandgoldfeldern [Transvaal] 1). - Der Witwatersrand hegt auf der Wasserscheide zwischen dem Oranjeflufs, welcher in den Atlantischen Ocean fliefst, und dem Limpopo, der in den Indischen Ocean mündet. Dort wurde bald, nachdem Transvaal von England unabhängig geworden war, Gold gefunden und zugleich auch zum Glücke für die Goldindustrie Kohle. Das Gold findet sich in cementartigem, mit Pyrit durchsetztem Gestein. wolches an der Oberfläche durch Oxydation des Pyrits unter Mitwirkung des Wassers zersetzt ist. Aus dem aus der Mine kommenden Erze wird nun zunächst nach dem Anfeuchten desselben mit der Hand das leere Gestein ausgesucht. Das goldhaltige Erz wird dann in besonders hierzu construirten Maschinen gebrochen und kommt hierauf mit Wasser gemischt in das Pochwerk, dessen Morser seitlich mit amalgamirten Kupferplatten versehen sind, in welche allmählich Quecksilber eintropft. Diese nehmen schon einen Theil des Goldes auf. Dann wird das Erz, nachdem es Siebe passirt hat, über schwach geneigte amalgamirte Kupferplatten geleitet, welche ebenfalls Gold, namentlich wenn es grob und rein 1st, aufnehmen, während das im Pyrit enthaltene Gold nicht festgehalten wird. Das harte Goldamalgam wird dann von den Kupferplatten entfernt, zerkleinert und in Quecksilber eingetragen, worm sich ein Theil löst, ein Theil zu Boden sinkt, wahrend die Unreinigkeiten obenauf schwimmen. Diese werden abgeschopft und zur Weiterverarbeitung den Schliegen (concentrates) hmzugefügt, während das Quecksilber von dem Amalgam in Filterpressen getrennt wird. Von dem Amalgam wird dann in Retorten, welche unter Wasser münden, das Quecksilber abdestillirt, und es bleibt ein Gold von 800 bis 830 fein zurück. verunreinigt durch Silber und wenig andere Metalle. Mit dem Wasser geht von den Kupferplatten das Erz weiter und wird einer Concentration auf Schüttelherden (frue vanuers) unterzogen. Dies geschieht derart, daß durch einen Vertheiler, der ebenfalls noch mit amalgamirten Kupferplatten versehen ist, die Erzmasse mit dem Wasser (pulp) auf ein endloses Band gebracht wird, welches schwach geneigt ist und eine schüttelnde Bewegung besitzt. Die leichteren Erztheilehen, welche kein Gold oder nur wenig enthalten, bleiben hierdurch im Wasser suspendirt und fliefsen entsprechend der Neigung des Bandes ab, während die schweren pyritischen, goldhaltigen Theile durch das rauhe Band festgehalten

¹⁾ Chem. Soc. Ind. J. 13, 326-340.

und durch dessen Forthewegung entgegengesetzt der Neigung in, gesonderte Behålter gebracht werden. Die so gewonnenen Schliege (concentrates) werden nun geröstet und zur Chloration meist an besondere Werke verkauft. Die Röstung geschieht, um den Pyrit zu oxydiren und durch dessen Zerfall das eingeschlossene Gold freizulegen. Das geröstete Material wird angefeuchtet und in hölzernen Wannen (chlorination vats), die gasdicht verschlossen sind. mit Chtor 18 bis 36 Stunden behandelt. Der Boden dieser Wannen 1st gefüttert mit einem Filter von Sand, Kies und Kieselsteinen. Das chlorirte Material wird dann mit warmem Wasser behandelt und die hierdurch gebildete Losung von Goldehlorid in Fällbottiche (precipitating tanks) abgelassen. Hier wird dieselbe mit Schwefelsaure und Ferrosulfat versetzt, wodurch Gold gefüllt und von den übrigen in Lösung befindlichen Metallen, als Kupfer. Kobalt, Aluminium u. s. w. getrennt wird. Das gefällte Gold wird hierauf mit Boray und Soda geschmolzen und endlich in Barren gegossen. Seine Feinheit schwankt zwischen 870 und 980. Es enthält Blei, etwas Eisen, Spuren von Kupfer und Arsen. Die vom gefallten Golde zurückbleibende Flüssigkeit enthalt noch Gold sowohl in Suspension als in Losung (durch die Gegenwart des aus dem Ferrosulfat entstandenen Ferrichlorids). Sie wird mit Eisen behandelt, wodurch neue Mengen von Gold, gemengt mit etwas Kupfer und Blei und hasischem Bleiarsenit, gefallt werden. Diese Fallung wird dem Schlieg zur Röstung und Chloration beigemengt. Die leichteren Erztheilehen, welche auf den Schüttelherden von dem Schlieg getrennt wurden, laufen in große Reservoue, in denen sich zuerst noch grobere Theilchen von der Größe feinen Sandes (tailings) absetzen, während spater ein im trockenen Zustande unfühlbar feines Pulver zu Boden sinkt (battery slimes). Wahrend diese Schlimme nicht weiter verarbeitet werden, obgleich sie noch goldhaltig sind, wird das Gold der Tailings durch das Cvanidverfahren von Mac Arthur und Forrest gewonnen. Unter Mithulfe des Sauerstoffs der Luft wird das feine Erz mit Cyankaltumlosung in großen Holzgefäßen ausgelangt, welche innen mit Stottiltern auf Holzrahmen versehen sind und im Boden eine für gewohnlich geschlossene Oeffnung besitzen, durch die das noch etwas Cyankalium enthaltende ausgelangte Erz in darunter gebrachte Wagen entleert wird. Die Laugung geschieht so, daß die Tailings zunachst mit verdünnterer (0,1- bis 0,3 proc.) Cvankaliumlosung und dann mit starkerer (0,3- bis 0,6 proc.) behandelt werden. Die letztere wird durch Pumpen in Circulation erhalten und wirkt 12 bis 18 Stunden ein. Bei diesem Verfahren

wird nun bedeutend mehr Cyankalium verbraucht, als dem Goldgehalt des Erzes entspricht, und das hat seinen Grund darin, daß das Erz fein vertheilten Pyrit enthält, welcher sich zu Eisenoxydund -oxydulsulfat oxydirte. Das Cvanid bildet in der sauren Losung Berliner Blau. Dies hat man durch Zusatz von Natronhydrat allerdings mit nicht großem Erfolge zu verhindern versucht. Ein weiterer Verlust an Cyankalium tritt durch Absorption von Kohlensäure der Luft ein, welche die Blausäure austreibt. Endlich bleibt noch ein gut Theil Cyankalium in dem ausgelaugten Erze haften, welches also ebenfalls verloren geht. Nach der Laugung gelangen die Laugeflussigkeiten, und zwar die verdünnten und concentrirteren getreunt, in die Fallbottiche (weak boxes und strong boxes), in denen dieselben mit Zinkspänen behandelt werden. Die Lauge mit dem gefällten Golde passirt dann zunächst Siebe, welche das Zink zurückhalten, und das Gold (gold slime) wird auf Filtern gesammelt. Dasselbe enthalt Zink, Blei und geringe Mengen von Silber, Kupfer und endlich Zinkevanide und -ferrocyanide und solche des Eisens. Der gesammelte Niederschlag wird calcinirt und mit Soda, Borax und Flufsspath geschmolzen. Das von der Schlacke getrennte Gold wird in Barren gegossen. Es hat 750 bis 780 fein und enthalt wenng Silber, hauptsächlich dagegen Blei, Zink und Kupfer. Statt das Gold mit Zink zu fällen, wird in Südafrika auch das Siemens und Halske'sche elektrische Verfahren angewondet. Als Anode dient hierbei Eisen, als Kathode ein dünnes Bleiblech. Die Anode ist mit einem besonderen Mittel imprägmrt, welches bewirkt, dass das bei dem Process gebildete Berliner Blau haften bleibt. Dieses wird dann wieder mit Kalnumcarbonat in Uyanid umgewandelt. Das Gold und Silber wird vom Blei durch Cupellation getrennt. Auch ist vorgeschlagen worden, an Stelle des Zinks zur Goldfällung Aluminium anzuwenden. Der Verfasser belegt jeden einzelnen Theil des Verfahrens mit genauen Kostenberechnungen, deren Anführung hier aber zu weit führen würde.

Hannay. Allgemeiner Goldextractionsprocess 1). — Die älteren Amalgamationsprocesse litten an dem Mangel, das bei bestummter Beschaffenheit des Golderzes (Gehalt an Schwefel, Arsen etc.) das Quecksilber eine pulverige Beschaffenheit annimmt und hierdurch zur weiteren Amalgamation untauglich wird. Hannay hat einen Process gefunden, durch den alle Golderze ausgebracht werden: In einem Holzbottich, auf dessen Boden sich Quecksilber als

¹⁾ Berg- u. Hüttenm. Zeitg. 53, 61-62.

Kathode befindet, und welcher mit einer ringförmigen, an der Seite anliegenden Anode aus gepulvertem Graphit mit Pech oder Harz versehen ist, wird das zerkleinerte Erz mit Cyankaliumlösung und einem schwachen elektrischen Strome behandelt, während ein Rührwerk dafür sorgt, daß das Erz in der Mitte des Bottichs nach unten geht, mit dem Quecksilber, ohne es aufzurühren, in Berührung kommt und an den Seiten wieder aufsteigt. Auf diese Weise wird in zwei bis sechs Stunden bis 90 Proc. des Goldes ausgebracht und direct amalgamirt. Alle Golderze sollen sich so behandeln lassen, auch brauchen dieselben keinerlei chemischer Behandlung vorher unterworfen zu werden.

Behandlung der Goldsulfide vom Chlorations- und Bromationsprocess 1). - Nach Langguth geschah in Deadwood früher die Goldlosung aus den Erzen durch Chlor. Da aber der Preis des Chlorkalkes zu hoch stieg, wendet man jetzt Brom an. Aus der Lösung gewinnt man durch Behandlung mit Schwefelwasserstoff und schweftiger Säure Goldsultid. Das Sultid wird dann zunächst mit Hulfe von Filterpressen und durch Erbitzen in einer Gufseisenmuffel getrocknet. Dann wird dasselbe gepulvert und mit Borax, Soda und etwas Salpeter gemischt. Diese Mischung wird endlich in einem Graphittiegel, dessen Boden mit Boraxglas bedeckt ist, unter Borax geschmolzen und endlich in conische Formen gegossen. Endlich werden die Könige nochmals umgeschmolzen, um in eine für den Schiffstransport geeignete Form gebracht zu werden. Die goldreichen Schlacken werden von Goldkörnern befreit und nochmals mit zum Schmelzen verwendet; der Verlust an Gold im Flugstaub ist bei sorgfältiger Arbeit nur gering.

C. Lossen. Kurze Mittheilung über ein neues Verfahren, goldführende Erze mit Brom zu behandeln, unter Regeneration des angewandten Broms?). — Die Anwendung von Brom zur Goldgewinnung hatte sich bisher nicht eingebürgert, da dasselbe nicht vollständig wiedergewonnen werden konnte. Der Verfasser hat ein Verfahren gefunden, bei welchem dieser Uebelstand nicht vorhanden ist. Er gewinnt durch Elektrolyse von Bromkahium ohne Diaphragma eine alkalische, Brom (aber natürlich nicht in freiem Zustande) enthaltende Flüssigkeit, welche Gold zu lösen vermag. Mit dieser wird das goldführende Erz so lange behandelt, bis alles Gold gelöst ist. Das Gold geht hierbei als Aurat in Lösung, während Eisen- und andere Metallsalze als Hydroxyde

¹⁾ Berg. v. Huttenu. Zeitg. 53, 252. - 1) Ber. 27, 2726-2727.

zurückbleiben, und außerdem Bromkalium gebildet wird. Das Gold wird dann aus der Lösung durch eine Mischung von Eisenmit Kohlestücken niedergeschlagen; die Bromkaliumlösung endlich wieder von Neuem elektrolysirt.

J. S. Mac Arthur, C. J. Ellis und The Cassel Gold Extracting Company Lim. Verbesserungen in der Extraction von Gold und Silber aus Erzen und dergleichen. — Beim Mac Arthur-Forrest-Process, wie er bisher angewandt wurde, bildet sich ein in dem Cyanid lösliches Sulfid, welches die Einwirkung des Cyanids auf die edlen Metalle erheblich beeinträchtigt. Dieses Sulfid kann unschädlich gemacht werden, indem man zu dem Erz oder der Cyanidlosung oder der Mischung beider ein Salz oder eine andere Verbindung eines Metalles fügt, welches ein in dem Metall unlösliches Sulfid bildet. Es können solgende Salze angewandt werden: Plumbat, Sulfat oder Chlorid von Mangan. Zinkate, Oxyd oder Chlorid von Quecksilber, Ferrihydrat oder Fernoxyd. Die nothwendige Menge des Zusatzes wird durch einen Laboratoriumsversuch ermittelt.

J. C. Montgomerie. Verbesserungen in der Extraction von Gold und Silber aus Erzen durch Lösungsmittel und Apparate dafür²). — Die zur Extraction dienende Cyankalilösung soll durch Zusatz von Aetznatron haltbarer gemacht werden. Dieselbe wird mehrmals hinter einander verwandt, ehe man das Gold aus ihr durch Zink fällt, indem man die abgezogene Lösung durch Zusatz von Wasser, Cyankali und Aetznatron wieder auf die alte Zusammensetzung bringt. Auch hierdurch wird Cyankali gespart, weil die Verunreinigung durch Zink verringert wird.

J. C. Montgomerie. Verbesserungen in der Extraction von Gold und Silber aus seinen Erzen 3). — Man versetzt die Cyankalilosung mit Natriumsuperoxyd und leitet während der Extraction Luft hindurch, um die Auflösung der Edelmetalle zu beschlennigen.

F. W. Durham. Extraction von Gold aus reinen Erzen (). - Anstatt des Quecksilbers wird geschmolzenes Blei zur Extraction benutzt; zur Verhütung der Oxydation wird der Extractionsraum mit Kohlensäure gefüllt.

J. W. Sutton. Verfahren zur Gewinnung von Gold aus reiner Chloridiösung!). — Der Vebelstand, dass das Gold durch

Engl. Pat. Nr. 5218; Chem. Soc. Ind. J. 13, 526. — *) Engl. Pat. Nr. 12641; Chem. Soc. Ind. J. 12, 766. — *) Engl. Pat. Nr. 16894; Chem. Soc. Ind. J. 12, 767. — *) Engl. Pat. Nr. 11147; Chem. Soc. Ind. J. 12, 767. — *) D. R.-P. Nr. 72528.

Zusatz von Eisenvitriol aus reiner Chloridlösung in so fein vertheiltem Zustande ausgeschieden wird, daß es durch das Filter geht, wird durch Zusatz eines flüssigen Kohlenwasserstoffs, z. B. Kerosen, vermieden. Das durch Eisenvitriol gefällte Gold sammelt sich beim Umruhren des Gemisches vollständig in dem Kohlenwasserstoff an, welcher zwecks leichterer Vertheilung mit Borax oder einem Alkali versetzt wird. Nach der Fällung wird mit Rühren aufgehört; der mit Gold beladene Kohlenwasserstoff steigt nach oben oder fällt auf den Boden, je nach seinem specifischen Gewicht; derselbe wird sodann von der übrigen Lösung getrennt und zur Gewinnung des Goldes filtrirt. Es empficht sich, vor dem Filtriren etwas verdünnte Schwefelsäure zuzusetzen, welche das Alkali neutralisirt und etwa durch letzteres gefälltes Eisen wieder lost.

K. Moldenhauer. Fällung von Gold aus Cyanidlösungen durch Aluminium. Das Verfahren besteht darin, daß statt des bisher gebräuchlichen Zinks Aluminium zur Ausscheidung der Edelmetalle aus ihren freies Alkali enthaltenden Cyanidlösungen verwendet wird. Während Zink hierbei mit den Cyanalkalien eine Verbindung eingeht, 2 Au K Cy₁ + Zn — K₂ZnCy₄ + 2 Au, und in Folge dessen die Cyanalkalien (sowohl die an die Edelmetalle gebunden gewesenen, als auch die freien) verbraucht, scheidet das Aluminium die Edelmetalle sehr rasch aus ihren Cyanidlösungen aus, geht jedoch weder mit dem gebunden gewesenen noch mit dem freien Cyankali eine Verbindung ein: 6 AukCy₂ + 6 KOH + 2 Al — 6 Au + 12 KCN + Al₂O₃ + 3 H₃O₄. Es tritt also bei Anwendung von Aluminium eine Regenerirung der Cyanalkalien ein, die dann von Neuem zum Lösen der Edelmetalle benutzt werden.

K. Moldenhauer. Fällung von Gold aus Cyanidlösungen durch Aluminium [Zusatzpatent ²]. — Das Verfahren des Hauptpatentes, welches sich nur auf freies Alkali enthaltende Cyanidlosungen erstreckt, ist für saure Cyanidlösungen dadurch auwendbar gemacht, das nach dem Goldausfällen durch Aluminium der zurückbleibenden Lösung zum Zwecke der Regenerirung des Lösungsmittels freies Alkali oder Erdalkali zugesetzt wird. Op.

P. Schottländer. Leber colloidales Gold). - Der Verfasser hat einen Goldpurpur dadurch erhalten, daß er eine neutrale Goldhösung durch Lerovydulacetat reducirte. Zu dem Zwecke

D. R.-P. Nr. 74532. — *) D. R.-P. Nr. 77392. — *) Verh. d. Ver. dentsch. Natorf. u. Acczte 1893, II. S. 73—78; Ref., Chem. Centr. 65, II. 409.

löste er 15,75 g reinen Ceroxydulacetats in 300 ccm luft- und kohlensiiurefreien Wassers und machte die Lösung durch 400 ccm 1/10 - Normalnatronlauge alkalisch. In die trübe erschemende Flüssigkeit brachte er dann eine verdünnte, 2 g Gold enthaltende Lösung und bewirkte durch Erhitzen Reduction. Die entstandene rothe, dicke Flüssigkeit ist lange haltbar, wird aber durch Elektrolyte gefällt. Die durch neutrale Alkalisalze gefällten Niederschläge lösen sich in feuchtem Zustande in Wasser auf. Durch mehrfache Behandlung des Hydrosols mit 20 proc. schwach saurer Natriumacetatlösung ist es moglich, die Niederschläge immer ärmer au Cersalzen zu erhalten, indem nur stärker basische Cersalze ausfallen, wahrend weniger basische in Losung bleiben. Ganz cerfrei ist aber der Niederschlag nicht zu erhalten, da er bald seine Löslichkeit in Wasser bei dieser Behandlung verliert. Es handelt sich bei diesem Präparate um ein Gemisch von colloidalem Golde mit eben solchen Cersalzen; daher ist auch eine Trennung des ersteren von den letzteren durch Dialyse nicht möglich.

Henry Louis. Das specifische Gewicht des Goldes in Goldsilberlegirungen 1). — Der Verfasser hat das specifische Gewicht des Goldes, das nach Herauslösen des Silbers aus Goldsilberlegirungen mit wechselndem Silbergehalte zurückbleibt, bestimmt und dasselbe im Durchschmit zu 20,3 ermittelt. Dieses kohe specifische Gewicht, welches mit dem von Rose für das gefallte Gold ermittelten übereinstimmt, soll nach der Meinung des Verfassers durch Anwesenheit einer allotropen Form des Goldes hervorgerufen sein. Indessen kann diese Erhöhung des specifischen Gewichtes sehr wohl auch in mechanischen Ursachen ihren Grund haben. Ltm.

F. Herrmann. Ueber das Chloraurat des Silbers?). — Der Verfasser hat das bisher vergeblich gesuchte Silbersalz der Aurschlorwasserstoffsaure dadurch erhalten, daß er zu einer Losung von 4 Thln. Gold in Konigswasser, welche so weit eingedampft worden war, daß sie beim Erkalten zu einer Krystallmasse gestand, eine Lösung von 1 Thl. Silber in verdünnter Salpetersaure zugab. Hierbei scheidet sich zwar zuerst Chlorsilber in der gelben Flüssigkeit ab, dasselbe geht aber beim wiederholten Abdampfen mit höchst concentrater Salpetersäure in ein orangerothes, schweres Krystallpulver über. Die Substanz hat die Zusammensetzung Ag Au Cl₄, sie wird durch Wasser langsam, schnell durch verdünnte Salzsäure in Au Cl₅ und Ag Cl resp. H Au Cl₄ und Ag Cl zersetzt. Ammoniak löst Chlorsilber und bildet Knallgold. Ltm.

¹⁾ Berg- u. Huttenm. Zeitg. 53, 375-396. - 2) Ber. 27, 596-597.

Platinmetalle.

Edward H. Keiser und Mary B. Breed. Das Atomgewicht des Palladiums 1). -- Zur Controle der früher von Keiser 2) ausgeführten Bestimmung nahmen die Verfasser die Reinigung des Palladiumchlories durch Destillation bei Rothgluth in einem Chlorstrome vor. Vor- und Nachlauf wurden getrennt und nur der mittlere Antheil des Destillats benutzt. Wegen der Hygroskopicität des l'alladiumchlorius konnte dieses selbst nicht als Ausgangsmaterial benutzt werden. Es wurde deshalb in Wasser gelöst und die Lösung mit so viel Ammoniak versetzt, daß sich der zuerst entstandene Niederschlag wieder löste. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die verdünnte filtrirte Lösung wurde Palladammoniumchlorid, Pd(NH_), Cl2, gefällt. Die Atomgewichtsbestimmung erfolgte durch Reduction gewogener Mengen der Verbindung im Wasserstoffstrome und Wägung des dabei reducirten Metalls. Der auf das Vacuum reducirte Mittelwerth ist, auf H = 1, N = 14.01 and Cl = 35.37 bezogen, 106,246. In einer zweiten Versuchsreihe wurde Palladium auf nassem Wege gereinigt und dann in Palladammoniumehlorid übergeführt. Hier ergab sich der Mittelwerth 106,245.

Edgar F. Smith und Daniel L. Wallace. Doppelbromüre von Palladium 1). — Kalumpalladumbromür, K₂Pd Br₄, bildet wasserfreie, bestandige, glänzende, rothbraune Nadeln. Bildet auch ein leicht verwitterndes Hydrat, K₂Pd Br₄ + 3 H₂O, in dunkelbraunen Nadeln. Ammoniumpalladumbromür, (NH₄)₂Pd Br₄, krystallisirt gut in olivenbraunen, orthorhombischen Formen, wasserfrei und luftbeständig. Natrumpalladumbromür, Na₂Pd Br₄ + 4D, H₂O, krystallisirt schwer in tiefroth gefärbten Tafeln, ist äußerst hygroskopisch. Strontiumpalladiumbromür, Sr Pd Br₄ + 6 H₂O, bildet sich ebenfalls schlecht. Kurze, sehwarze, luftbeständige Prismen. Manganpalladiumbromür, Mn Pd Br₄ + 7 H₂O, mattschwarze, in der Form dem Ammoniumsalz ähnliche Krystalle; krystallisiren so schlecht, daß sie nicht analysirt werden konnten. Bs.

A. Joly et E. Leidié. Einwirkung der Wärme auf die Alkalidoppelnitrite der Metalle der Platingruppe, Verbindungen des Ruthenums¹). - Das Studium der Nitrite der Platinmetalle bietet

^{&#}x27;) Amer. Chem. J. 16, 26-28. - *) JB f. 1889 S. 120. - ') Zeitschr. anorg. Chem. 6, 380-383. Amer. Chem. Soc. J. 16, 463-468. - ') Campt. rend. 118, 468-471.

unter Anderem auch deshalb Interesse, weil diese sauerstoffreichen Verbindungen leicht zersetzlich sind und man daher Aussicht hat, sonst schwer herstellbare Sauerstoffverbindungen der Metalle zu erhalten. Es wurden untersucht die beiden Kaliumrutheniumnitrite, deren Formeln sich folgendermaßen ergeben: Neutrales Kaliumrutheniumnitrit, Ru₂(NO₂)₅ + KNO₂, orangegelbes, leicht lösliches Salz, bildet sich in neutraler Lösung bei Anwendung von genau der nöthigen Menge Alkalinitrit. Basisches Kaliumrutheniumnitrit, Ru, O(NO₂)4.8 KNO₂, gelbes, schwer lösliches Salz, bildet sich aus alkalischer Lösung im Ueberschuss von Alkalinitrit. Bei 100° wasserfrei, in der Kälte 1 Mol. Wasser. Natriumrutheniumnitrit, $Ru_2(NO_2)_6$. 4 Na $NO_2 + 4H_2O_1$, orangegelbe, dichroitische, klinorhombische Prismen, sehr wasserlöslich, giebt beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure Ru(NO)Cl₃ + 2 NaCl. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes auf 440° entsteht unter stürmischer Zersetzung ein schwarzer Körper, 3 Ru₂O₅. K₂O, der wohl als ein saures Salz der Unterrutheniumsäure, H. Ru. O., aufzufassen ist; das Natriumsalz liefert eine ähnliche Verbindung, $3 \operatorname{Ru}_4 \operatorname{O}_9 \cdot \operatorname{Na}_2 \operatorname{O}$.

James Lewis Howe. Ruthenium und seine Nitrosochloride 1). — Das rothe, von Claus²) beschriebene Salz, welches übrigens auch bei der Einwirkung von Königswasser auf die Lösung der Schmelze des Rutheniums mit Alkali und Salpeter und darauf folgende Fällung mit Chloralkalien entsteht, ist, wie der Verfasser übereinstimmend mit Joly 3) feststellt, eine Verbindung des Nitrosochlorids. Es enthält genau die für das Nitrosochlorid berechnete Menge Chlor. Es wurden Rubidium- und Cäsiumnitrosochlorid Man erhält die Salze wasserfrei als hell purpurdargestellt. farbenes Pulver durch Fällung aus concentrirten Lösungen oder in der Wärme, während man aus verdünnten Lösungen in der Kälte wasserhaltige Krystalle der Formeln 2 Rb Cl. Ru Cl₃. N O . 2 H₂O und 2 CsCl. RuCl₃. NO. 2 H₂O erhält. Diese haben dunkel purpurne Farbe und sind isomorph; monoklin a:b:c=1,698:1:1,177, β 76° 11' bei dem Cäsiumsalz und a:b:c=1,692:1:1,242,β 76° 50′ 30″ bei dem Rubidiumsalz. Es lösen bei 25° 100 Thle. Wasser 0,57 des wasserfreien und 114,3 Thle. des wasserhaltigen Rubidiumsalzes und 0,20 resp. 105,8 Thle. vom Cäsiumsalze. — Die allgemeinen Reactionen der Rutheniumnitrosochloride wurden besonders an dem Kaliumsalz studirt. Dieses entwickelt bei der

¹) Amer. Chem. Soc. J. 16. 388—396. — ²) JB. f. 1859, S. 258. — ³) JB. f. 1888, S. 677.

Erhitzung Stickoxyd und Chlor. Harnstoff, Wasserstoffsuperoxyd. Ferrosulfat, Kupferchlorur oder Zinnehlorur greifen die Lösungen der Nitrosochloride nicht an. Kaliumpermanganat greift das Salz nur in alkoholischer Lösung an, wobei Rutheniumtrichlorid entsteht, während das Stickoxyd als salpetrige Säure abgespalten wird. Natriumhypobromit greift in der Kälte unter Gasentwickelung an. Beim Ansäuern mit Salzsäure entweichen Rutheniumtetroxyd und Brom. Ferrocyankalium greift nur die neutralen Lösungen in der Wärme an, Schwefeldioxyd nur die warmen alkoholischen Lösungen, Oxalsäure ist ohne Einwirkung. Durch Cyankalium werden die Lösungen in der Warme entfarbt. Mercurosalze und Silbernitrat geben Niederschläge in den Lösungen der Nitrosochloride. Der durch Natronlauge aus einer Lösung von Kupfersulfat und dem Nitrosochlorid entstandene blaue Niederschlag von Kupferhydroxyd löst sich beim Erwarmen mit tiefblauer Farbe; die entstandene Lösung wird durch Zucker reducirt, Durch Einleiten von Stickoxyd in eine Lösung von Rutheniumchlorid entsteht zwar nicht das Nitrosochlorid, es werden aber die Reactionen des Chlorids dadurch modificirt. Charakteristische Reactionen des Nitrosochlorids im Unterschiede von dem Trichlorid sind die folgenden: Die Lösungen werden bei der Verdünnung lachsfarben, Ueberschufs von Alkali bewirkt keinen Niederschlag, beim Kochen mit Rhodankaliumlösung entsteht keine Purpurfärbung, Ammoniak und Natriumthiosulfat geben keine Reaction, Ferrocyankalium färbt die Lösung in neutraler Lösung beim Kochen braun. - Rutheniumtetroxyd giebt beim Auflösen in Salzsäure oder Chlorwasser nur Rutheniumtrichlorid. Ruthenium disultid giebt bei der Oxydation mit Salzsaure und Kaliumchlorat Tetroxyd und Trichlorid. Bill.

Carey Lea. 1. Feber emige neue Methoden zur Darstellung von Platinchloriden. 2. Wahrscheinliche Existenz eines Platinsubchlorids 1). — Da die bisherigen Methoden zur Herstellung von Kaliumplatinchlorür dem Verfasser Nachtheile zu haben scheinen, hat er sich nach neuen Methoden umgesehen und schlägt die folgenden vor. 1. Kahumplatinchlorid wird mäßig erhitzt mit Lösung von saurem Kaliumsulfit (12 g Platinsalz, 9 g Sulfit, 160 ccm Wasser). Die Reduction erfordert 10 bis 12 Stunden auf dem Wasserbade. 2. Zur Reduction wird Kaliumbypophosphit gebraucht, von dem 1 Thl. 9 bis 10 Thle. Platinsalz zu reduciren vermag (10 g Platinsalz, 2 g Hypophosphit und 600 ccm Wasser werden

Sill, Avn. J. 48, 307.
 Jahrenber, f. Chem. u. n. w. Ekr 1894.

	·		

schüssiges Kaliumplatochlorid in der Hitze das nicht umgewandelte Reiset'sche Salz (39.8 Proc.) in Form des Magnus'schen Salzes. Aus dem Filtrat gewinnt man durch Eindampfen das Chloroplatinit des Platosomonodiamins. Dieses krystallisirt in rosafarbenen Blättchen von schwach metallischem Glanz, die optisch emaxig zu sein scheinen. Durch Ammoniak wird es theilweise in das Magnus'sche Salz verwandelt, zum Theil in Platosodiaminchlorid. Salpetersaure verwandelt das Salz leicht in eine farblose, krystallinische, unlösliche Substanz, die ein Nitrat von Chloroplatinodiamin zu sein scheint. Bringt man in eine siedende Lisung des Chloroplatinits des l'latosomonodiamins eine gleichmolekulare Lösung von Platosodiaminchlorid, so erfolgt die Iteaction: $[Pt(NH_a), Cl_a], PtCl_a + Pt(NH_a), Cl_b = Pt(NH_a), Cl_a, PtCl_a$ 4 2 Pt(NH₂), Cl₂. Man erhält beim Eindampfen des Filtrats vom grünen Magnus'schen Salze das Chlorid des Platosomonodiamins in farblosen, monoklinen l'rismen von Seidenglanz, die in Wasser sehr leicht löslich, in Alkohol aber unlöslich sind. Durch Salzsäure wird es leicht in das Platososemidiaminchlorid verwandelt, durch Ammoniak in Platosodiaminchlorid; durch Natrumchloroplatinat entsteht ein Niederschlag des Platosomonodiaminchloroplatinats, welcher sich bei gewöhnlicher Temperatur leicht unter Bildung noch nicht genau ermittelter Producte zersetzt.

H. G. Söderbaum. Zur Constitution der Platosooxalylverbindungen.). — Um die Isomerie der gelben und rothen Platosoxalsäureverbindungen zu erklären, hat Werner angenommen, daß 2 Mol. Constitutionswasser in den Salzen fest gebunden sei und sich nur unter Zersetzung der Molekel entfernen lasse. Söderbaum zeigt nun, daß dies bei dem Ammoniaksalz wohl der Fall ist, daß dagegen aus beiden Modificationen des Kaliumsalzes das Wasser sich austreiben läßt, ohne daß die wasserfreien Salze nun identisch werden; vielmehr giebt jedes Salz beim Lösen sofort die richtige Lösung wieder. Auch wird gezeigt, daß die beiden Säuremodificationen verschiedene Eigenschaften zeigen, indem nur die rothe Säure zur Bildung saurer Salze neigt, z. B. K. H[Pt(C₁O₄)₂]₃ + 6 H₂O. Söderbaum hält die rothe Säure für ein Polymeres der gelben Saure.

¹⁾ Zeitschr. anorg. Chem. 6, 45-48.

